

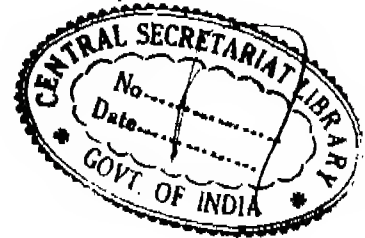


भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY



सं० 148]

नई दिल्ली, शनिवार, मार्च 31, 1979/चैत्र 10, 1901

No. 148]

NEW DELHI, SATURDAY, MARCH 31, 1979/CHAITRA 10, 1901

इस भाग में मिला पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह अलग संकलन के रूप में रखा जा सके।

Separate paging is given to this Part in order that it may be filed as a separate compilation.

पेट्रोलियम, रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(रसायन और उर्वरक विभाग)

प्रादेश

नई दिल्ली, 31 मार्च, 1979

का०सा० 190(अ).—केन्द्रीय सरकार, आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 (1955 का 10) की धारा 3 द्वारा प्रवृत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, निम्नलिखित प्रादेश करती है, अर्थात्:—

1. संक्षिप्त नाम, विस्तार और प्रारम्भ —(1) इस प्रादेश का नाम औषधि (कीमत नियंत्रण) प्रादेश, 1979 है।
- (2) इसका विस्तार सम्पूर्ण भारत पर होगा।
- (3) यह राजपत्र में प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होगा।

2. परिभाषाएँ—इस प्रादेश में, तब तक कि संदर्भ से अन्यथा अपेक्षित न हो,

(क) "प्रपूज औषधि" से, औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के अधीन स्वीकार औषध संग्रह या अन्य मानकों के अनुरूप कोई भी पदार्थ अभिप्रेत है, जिसके अंतर्गत भौतिक, रासायनिक, जैव या वनस्पति उत्पाद अथवा औषधीय गैस भी हैं। इनका प्रयोग उसी रूप में या किर्मा संरूपण में संघटक के रूप में किया जाता है;

(ख) 'व्यवहारी' से ऐसा व्यक्ति अभिप्रेत है जो धोक या फुटकर में तथा किसी अन्य कारबार के साथ या उसके बिना, औषधियों के कार्य-विक्रय का कारबार करता है। इसके अंतर्गत व्यवहारी को अधिकर्ता भी है;

(ग) 'वितरक' से ऐसा कोई औषधि वितरक या उसका अधिकर्ता या स्टाफिस्ट अभिप्रेत है जिसे, किसी व्यवहारी को उनका पुनःविक्रय करने के लिए ऐसी औषधियों के किसी विनिर्माता या आयातकर्ता द्वारा नियुक्त किया गया है;

(घ) 'औषधि' के अंतर्गत,—

- (1) मानव प्राणियों या जीवजन्तुओं के आन्तरिक या बाह्य प्रयोग के लिए कोई औषधि और ऐसे सभी पदार्थ हैं जो मानव प्राणियों या जीव जन्तुओं के रोगों के निदान, इलाज, शमन या उनसे बचाव के लिए प्रयोग किए जाने के लिए प्राशयित हैं;
- (2) ऐसे पदार्थ हैं जो सरकार द्वारा समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट किए जाते हैं और मानव या जीव-जन्तु के शरीर की संरचना या किसी कार्य को प्रभावित करने के लिए प्राशयित हैं या उन पीड़क जन्तु या कीटाणुओं को नष्ट करने के लिए प्राशयित हैं जो मानव प्राणियों या जीव जन्तुओं में रोग उत्पन्न करते हैं;

(3) प्रपूज औषधियों और विनिर्मितियां;

(ङ) 'प्ररूप से' बोधी अनुसूची में विनिर्दिष्ट प्ररूप अभिप्रेत है;

(च) 'विनिर्मित' से किसी भौतिकी सहायता से या उसके बिना, मानव प्राणियों या जीव-जन्तुओं के रोगों में आन्तरिक या बाह्य प्रयोग के लिए या उसके निदान, इलाज, शमन या उनसे बचाव के लिए एक या अधिक प्रपूज औषधि

या औषधियों से मिजाकर तैयार की गई औषधि अभिप्रेत है, परन्तु इसके अन्तर्गत विम्बनिमित्त नहीं है, अर्थात्:—

- (i) प्रायुर्वेदिक प्रणाली (जिसके अन्तर्गत सिद्ध भी है) या यूनानी (तिब्ब) प्रणाली की कोई मधुभाषिक औषधि;
- (ii) होमियोपैथिक प्रणाली की कोई औषधि;
- (iii) ऐसा कोई पदार्थ जिसे औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के अपबन्ध लागू नहीं होते;
- (ख) "मुक्त आरक्षित" से लाभों के विनियोजन से सृष्ट कोई आरक्षित अभिप्रेत है, किन्तु इसके अन्तर्गत आकस्मिक बाधित, विवादग्रस्त दावे, गुणवत्ता, पुनर्मुल्यम और ऐसी ही अन्य आरक्षितियाँ नहीं हैं;
- (ग) "सरकार" से केन्द्रीय सरकार अभिप्रेत है;
- (घ) "आयात" से, इसके व्याकरणिक रूपों और सजातीय पदों सहित, भारत के बाहर किसी स्थान से भारत में लाना अभिप्रेत है; और किसी भी समय किन्हीं वस्तुओं के आयात और उपभोग के दौरान उनके संबंध में, "आयातकर्ता" के अंतर्गत, कोई स्वामी या कोई ऐसा व्यक्ति है जो अपने आप को आयातकर्ता घोषित करे;
- (ङ) 'अग्रणी कीमत' से ऐसी कोई कीमत अभिप्रेत है जो सरकार ने ऐसी विनिर्मितियों के मुख्य विनिर्माताओं की लागत या कार्यकुशलता या दोनों को ध्यान में रखते हुए, पैरा 10 और पैरा 11 के उपबन्धों के अनुसार तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1, प्रवर्ग 2 या प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के लिए नियत की है;
- (च) किसी औषधि के संबंध में, 'विनिर्माण' के अंतर्गत है ऐसी कोई प्रक्रिया या उमका कोई भाग जो किसी औषधि के विक्रय और वितरण को ध्यान में रखते हुए, उसके बनाए जाने, परिवर्तित किए जाने, परिष्कृत किए जाने, पैक किए जाने, उस पर लेबल लगाए जाने, उसके विश्लेषित किए जाने या अन्यथा उसके अभिक्रियागत या प्रयोगिक किए जाने के लिए की जाती है, किन्तु इसके अन्तर्गत किसी औषधि का प्राविष्टन या नुस्खा बनाना या फुटकर कारबार के साधारण अनुक्रम में उसका पैक किया जाना नहीं है, और "विनिर्मित करना" का तदनुसार अर्थ लगाया जाएगा;
- (छ) "विनिर्माता" से वह व्यक्ति अभिप्रेत है जो कोई औषधि विनिर्दिष्ट करता है;
- (ज) 'शुद्ध मालियत' से किसी कम्पनी की मुक्त आरक्षित, यदि कोई हो, सहित उसकी अंश-सूची है;
- (झ) "नव प्रपूज औषधि" से, इस आदेश के प्रारम्भ के पश्चात् देश के भीतर पहली बार विनिर्मित प्रपूज औषधि अभिप्रेत है;
- (ण) प्रपूज औषधि के सम्बन्ध में, "पूजक कीमत" से, पैरा 7 के अधीन नियत की गई कीमत अभिप्रेत है;
- (त) 'कार-पूर्व विवरण' से, प्राय-कर और अतिकर के संदाय से पूर्ववर्ती लाभ अभिप्रेत हैं और इसके अन्तर्गत ऐसे अन्य व्यय भी सम्मिलित हैं जो विनिर्माता की लागत के भागरूप नहीं हैं;
- (थ) "मूल्य सूची" से, इस आदेश में निर्दिष्ट मूल्य सूची अभिप्रेत है और इसके अन्तर्गत पूरक मूल्य सूची भी है;

(द) "फुटकर कीमत" से इस आदेश के उपबन्धों के अनुसार किसी औषधि की तय या नियत की गई अभिप्रेत है और इसके अन्तर्गत अग्रणी कीमत भी है;

(ध) "फुटकर विक्रेता" से ऐसा व्यवहारी अभिप्रेत है जो ग्राहकों को औषधियों के फुटकर विक्रय का कारबार करता है;

(न) किसी प्रपूज औषधि के सम्बन्ध में 'प्रतिधारण कीमत' से ऐसी प्रपूज औषधियों के व्यक्तिगत विनिर्माताओं या आयातकर्ताओं या वितरकों के लिए पैरा 4 और 7 के अधीन नियत की गई कीमत अभिप्रेत है;

(प) "विक्रय आवर्त" से किसी लेखा वर्ष में, विक्रय-कर सहित फुटकर कीमत से गुणित किसी विनिर्माता या किसी आयातकर्ता द्वारा, यथास्थिति, सीधे विक्रय की गई विनिर्मित के एककों का योग अभिप्रेत है किन्तु ऐसी कीमत के अन्तर्गत उत्पाद-शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई हो, नहीं है;

(क) "अनुसूची" से इस आदेश से उपाबद्ध अनुसूची अभिप्रेत है;

(ख) "थोक विक्रेता" से औषधियों का ऐसा कोई थोक विक्रेता या उमका अभिकर्ता, अथवा स्टॉकिस्ट अभिप्रेत है जिसे किसी फुटकर विक्रेता को ऐसी औषधियों विक्रय करने के लिए ऐसी औषधि के किसी विनिर्माता या आयातकर्ता द्वारा नियुक्त किया गया है।

3. प्रथम अनुसूची या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट देश में विनिर्मित प्रपूज औषधियों की अधिकतम विक्रय कीमत नियत करने की शक्ति (1) सरकार, प्रथम अनुसूची या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट देश में विनिर्मित किसी प्रपूज औषधि के व्यापारिक वितरण को विनियमित करने और उपपैरा (2) में दिए गए उपबन्धों के अधीन इसे उचित कीमत पर उपलब्ध कराने की दृष्टि से तथा ऐसी जाँच कराने के पश्चात्, जैसी वह ठीक समझे, ऐसी अधिकतम कीमत जिस पर ऐसी प्रपूज औषधि बेची जाएगी, समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा नियत कर सकेगी।

(2) सरकार, उपपैरा (1) के अधीन किन्हीं प्रपूज औषधि की कीमत नियत करते समय, किसी दक्ष विनिर्माता द्वारा विनिर्मित ऐसी प्रपूज औषधि के उत्पादन की भीमन लागत को ध्यान में रख सकेगी और शुद्ध मालियत पर उचित प्रतिफल अनुज्ञात कर सकेगी।

स्पष्टीकरण—इस उपपैरा में, "दक्ष विनिर्माता" पद से ऐसा विनिर्माता अभिप्रेत है,—

- (1) जिसका देश में, ऐसी प्रपूज औषधि के कुल उत्पादन के सम्बन्ध में, ऐसी प्रपूज औषधि का उत्पादन अधिक है; या
- (2) जो ऐसी प्रपूज औषधि के उत्पादन में वक्ष प्रौद्योगिकी लगाता है।
- (3) कोई भी व्यक्ति किसी प्रपूज औषधि को उपपैरा (1) के अधीन अधिसूचित कीमत से ऊपर हृदयवृणीय स्थानीय करों के अनिश्चित, अधिक कीमत पर नहीं बेचेगा।

परन्तु जब तक प्रपूज औषधि की कीमत इस प्रकार अधिसूचित नहीं की जाती तब तक ऐसी प्रपूज औषधि की कीमत वह कीमत होगी जो इस आदेश के प्रारम्भ से ठीक पूर्व विद्यमान थी और ऐसी प्रपूज औषधि का विनिर्माता ऐसी प्रपूज औषधि को यथा पूर्व विद्यमान कीमत से अधिक कीमत पर नहीं बेचेगा।

(4) (क) जहाँ कोई विनिर्माता, प्रथम अनुसूची या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट किसी ऐसी प्रपूज औषधि का उत्पादन इस आदेश के प्रारम्भ के पश्चात् आरम्भ करता है, जिसकी कीमत सरकार द्वारा पहले

ही अधिसूचित की जा चुकी है, वहाँ वह प्रपूज औषधि को इस प्रकार अधिसूचित कीमत से अधिक कीमत पर नहीं बेचेगा।

(ख) जहाँ किसी प्रपूज औषधि की कीमत सरकार द्वारा अधिसूचित नहीं की गई है, वहाँ विनिर्माता ऐसी प्रपूज औषधि के उत्पादन के प्रारम्भ से चौदह दिन के भीतर सरकार को प्ररूप 1 में आवेदन देगा और सरकार को वह कीमत सूचित करेगा जिस पर उसका उस प्रपूज औषधि को बेचने का विचार है, और सरकार, ऐसी जाँच करने के पश्चात् जैसी वह ठीक समझे, आदेश द्वारा ऐसी अनन्तिम कीमत नियत कर सकेगी जिस पर ऐसी प्रपूज औषधि बेची जाएगी।

(ग) इस उपपैरा में निविष्ट विनिर्माता ऐसी उत्पादन के प्रारम्भ से छह मास के भीतर, सरकार को प्ररूप 1 में एक और आवेदन देगा, और सरकार, ऐसी जाँच करने के पश्चात्, जैसी वह ठीक समझे, राजपत्र में अधिसूचना द्वारा ऐसी प्रपूज औषधि की कीमत नियत कर सकेगी।

4. प्रतिधारण कीमत और सामान्य विक्रय कीमत नियत करने की शक्ति—पैरा 3 में किसी बात के होते हुए भी, यदि सरकार, प्रथम अनुसूची या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट देश में विनिर्मित किसी प्रपूज औषधि के उत्पादन की बढ़ाने के लिए ऐसा करना आवश्यक या समीचीन समझती है, तो आवेदक द्वारा :—

(क) ऐसी प्रपूज औषधि की प्रतिधारण कीमत नियत कर सकेगी;

(ख) खण्ड (क) के अधीन नियत की गई प्रतिधारण कीमत के भारित औसत को ध्यान में रखते हुए, ऐसी प्रपूज औषधि के लिए सामान्य विक्रय कीमत नियत कर सकेगी।

5. नई प्रपूज औषधि की अधिकतम विक्रय कीमत नियत करने की शक्ति—(1) किसी नई प्रपूज औषधि का प्रत्येक विनिर्माता ऐसी नई प्रपूज औषधि के उत्पादन के प्रारम्भ से चौदह दिन के भीतर सरकार को प्ररूप 1 में आवेदन करेगा, और सरकार, ऐसी जाँच करने के पश्चात् जैसी वह आवश्यक समझे, ऐसी नई प्रपूज औषधि को इस आवेदन में सम्मिलित करने का विनिश्चय करेगी और आदेश द्वारा, एक अनन्तिम कीमत नियत करेगी जिस पर ऐसी नई प्रपूज औषधि बेची जाएगी;

(2) (क) प्रत्येक मामले में, जहाँ किसी नई प्रपूज औषधि के लिए अनन्तिम कीमत नियत कर दी गई है, ऐसी नई प्रपूज औषधि का प्रत्येक विनिर्माता, ऐसी नई प्रपूज औषधि के उत्पादन से छह मास पूरे हो जाने पर, सरकार को प्ररूप 1 में एक और आवेदन देगा।

(ख) खण्ड (क) के अधीन किसी आवेदन की प्राप्ति पर, सरकार, ऐसी जाँच करने के पश्चात् जैसी वह ठीक समझे, राजपत्र में अधिसूचना द्वारा, ऐसी प्रपूज औषधि की कीमत नियत कर सकेगी।

(ग) खण्ड (ख) के अधीन नियत कीमत, ऐसी नई प्रपूज औषधि की अधिकतम विक्रय कीमत होगी और कोई व्यक्ति (जिसके दस्तगत वह व्यक्ति भी है जो उसके बाद ऐसी नई प्रपूज औषधि का विनिर्माण करता है) ऐसी नई प्रपूज औषधि को इस प्रकार अधिसूचित कीमत से अधिक कीमत पर नहीं बेचेगा।

6. प्रथम या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट आयातित प्रपूज औषधि की अधिकतम विक्रय कीमत नियत करने की शक्ति—(1) प्रथम अनुसूची या द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट किसी प्रपूज औषधि का प्रत्येक आयातकर्ता, ऐसी प्रपूज औषधि के आयात से चौदह दिन के भीतर, सरकार को प्ररूप 2 में एक आवेदन देगा।

(2) (क) सरकार, प्ररूप 2 में की गई जानकारी को ध्यान में रखते हुए, ऐसी औषधि की कीमत, आवेदन द्वारा, नियत कर सकेगी।

(ख) खण्ड (क) के अधीन नियत की गई कीमत ऐसी प्रपूज औषधि की अधिकतम विक्रय कीमत होगी और कोई भी व्यक्ति ऐसी

प्रपूज औषधि को इस प्रकार नियत की गई कीमत से अधिक कीमत पर नहीं बेचेगा।

7. देश में विनिर्मित और आयातित, प्रथम अनुसूची और द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट प्रपूज औषधियों के विक्रय के लिए प्रतिधारण कीमत और पुलित कीमत नियत करने की शक्ति—(1) जहाँ प्रथम अनुसूची और द्वितीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट कोई प्रपूज औषधि देश में विनिर्मित की जाती है और आयातित भी होती है, वहाँ सरकार देश में विनिर्मित प्रपूज औषधियों और आयातित प्रपूज औषधियों के बारे में समय-समय पर विद्यमान विक्रय कीमतों को ध्यान में रखते हुए, ऐसे समायोजनों सहित, जैसे सरकार आवश्यक समझे, आवेदन द्वारा—

(क) ऐसी प्रपूज औषधियों के अलग-अलग विनिर्माताओं, आयात-कर्ताओं या बितरकों के लिए प्रतिधारण कीमतें नियत कर सकेगी;

(ख) ऐसी प्रपूज औषधियों के विक्रय के लिए पुलित कीमत नियत कर सकेगी।

(2) जहाँ विनिर्मितियों का कोई विनिर्माता अपने उत्पादन से या किसी अन्य स्रोत से प्राप्त किसी प्रपूज औषधि को, जिसकी कीमत उस कीमत से निम्नतर है जो उसे उसकी विनिर्मितियों के लिए अनुज्ञात की गई है, अपनी विनिर्मितियों के उपयोग में लाता है, वहाँ सरकार ऐसे विनिर्माता से अपेक्षा कर सकेगी कि वह—

(क) सरकार द्वारा अवधारित की गई अधिक राशि औषधि कीमत समायोजन लेखा में निक्षिप्त करे; या

(ख) विनिर्मितियों को ऐसी कीमतों पर बेचे जो सरकार नियत करे।

8. देश में किए गए अनुसंधान और विकास द्वारा उत्पादित प्रपूज औषधि की कीमत—(1) मूल अनुसंधान और बिकासी प्रयासों द्वारा देश में, न कि और कहीं उत्पादित नई प्रपूज औषधियों के विनिर्माताओं को प्रोत्साहन देने की दृष्टि से, ऐसी प्रपूज औषधियों को, ऐसी नई प्रपूज औषधियों के उत्पादन के प्रारम्भ की तारीख से पाँच वर्ष की अवधि के लिए, इस आवेदन के उपबन्ध लागू नहीं होंगे :

परन्तु ऐसी नई प्रपूज औषधि का प्रत्येक विनिर्माता, ऐसी नई प्रपूज औषधि के उत्पादन के प्रारम्भ से चौदह दिन के भीतर, सरकार को प्ररूप 1 में, विज्ञान और प्रौद्योगिकी विभाग द्वारा प्रमाणपत्र सहित जिसमें उसके इस दावे का अधिप्रमाणन होगा कि वह पूर्णतः नई प्रपूज औषधि है, आवेदन देगा और वह सरकार को उक्त प्रपूज औषधि का नाम, वह कीमत जिस पर उसके द्वारा विक्रय किया जा सकता है या आबद्ध उपभोग के लिए उसके द्वारा उपभोग किया जा सकता है या ऐसी प्रतिरिक्त जानकारी देगा जिसकी सरकार अपेक्षा करे :

परन्तु यह और कि उक्त नई प्रपूज औषधि के बारे में सरकार को प्रस्तुत की गई कीमत सरकार की पूर्व मंजूरी के बिना बढ़ाई नहीं जाएगी।

(2) उपपैरा (1) में निविष्ट पाँच वर्ष की अवधि की समाप्ति के पश्चात् इस आवेदन के उपबन्ध, उस उपपैरा में निविष्ट नई प्रपूज औषधि को लागू होंगे।

9. विनिर्मितियों के विनिर्माताओं को प्रपूज औषधियों का विक्रय करने के लिए प्रपूज औषधियों के विनिर्माताओं को निवेश देने की शक्ति—

(1) सरकार समय-समय पर, साधारण या विशेष आदेश द्वारा, किसी प्रपूज औषधि के किसी विनिर्माता को ऐसी प्रपूज औषधि, विनिर्मितियों के ऐसे विनिर्माताओं को विक्रय करने के लिए ऐसा निर्देश दे सकेगी जैसा ऐसे आदेश में विनिर्दिष्ट किया जाए :

परन्तु ऐसा कोई आदेश देते समय, सरकार निम्नलिखित बातों में सभी या किन्हीं को विचार में रखेगी, अर्थात्—

(क) ऐसे विनिर्माता के आबद्ध उपभोग की अपेक्षाएं;

(ब) विनिर्मितियों के अन्य विनिर्माताओं की अपेक्षाएं ;

(ग) समय-समय पर सरकार की नीति के अनुरूप भेषजीय उद्योग योजनाबद्ध अभिवृद्धि ।

(2) उपपैरा (1) के अधीन कोई आदेश करने के प्रयोजन के लिए, सरकार प्रपूज औषधियों के विनिर्माताओं, आयातकर्ताओं या वितरकों से ऐसी जानकारी मांग सकेगी जैसी वह आवश्यक समझे और ऐसे विनिर्माता, आयातकर्ता या वितरक ऐसे जानकारी, ऐसी समय के भीतर जैसा सरकार विनिर्दिष्ट करे, देने के लिए बाध्य होंगे।

10. विनिर्माताओं की फुटकर कीमत की संगणना—किसी विनिर्मित की फुटकर कीमत निम्नलिखित सूत्र के अनुसार संगणित की जाएगी, अर्थात् :—

$$\text{फु० की०} = (\text{सा० ला०} + \text{सं० ला०} + \text{पै० सा०} + \text{पै० प्र०}) \times (1 + \text{व० की०})$$

$$\text{यहां—} \quad + \text{उ० शु०} \quad 100$$

“फु० की०” से फुटकर कीमत अभिप्रेत है।

“सा० ला०” से सामग्री की कीमत अभिप्रेत है और इसके अन्तर्गत, सरकार द्वारा इस बारे में समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट किए गए ऐसे मामों के अनुसरण में औषधियों की लागत और अतिरिक्त माल, यदि कोई हो, सहित प्रयुक्त अन्य भेषजीय सहायता, तथा उस पर प्रक्रियागत हानि भी हैं।

“सं० ला०” से ऐसे मानों के अनुसार निकाली गई वह संपरिवर्तन लागत अभिप्रेत है जो सरकार इस बारे में समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट करे।

“पै० सा०” से ऐसे मानों के अनुसार निकाली गई पैकिंग सामग्री की लागत, जिसके अन्तर्गत उस पर हुई प्रक्रियागत हानि भी है, अभिप्रेत है जो सरकार इस बारे में समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट करे।

“पै० प्र०” से ऐसे मानों के अनुसार निकाले गए पैकिंग प्रभार अभिप्रेत हैं जो सरकार इस बारे में समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट करे।

“व० की०” से पैरा 11 में विनिर्दिष्ट बधित कीमत अभिप्रेत है।

“उ० शु०” से उत्पाद-शुल्क अभिप्रेत है:

परन्तु किसी आयातित विनिर्मित की दशा में, उसके उतरने तक की लागत ऐसे भाजिन सहित जैसा समय-समय पर अनुशात करे, उसकी कीमत नियत करने का आधार होगी:

परन्तु यह और कि जहां कोई आयातित विनिर्दिष्ट पुनः पैक की जाती है, वहां उसकी कीमत नियत करने का आधार यह योग होगा जो ऐसे मानों के अनुसार, जैसे सरकार समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा विनिर्दिष्ट करे, उसके उतरने तक की लागत, पैकिंग सामग्री की लागत और पैकिंग प्रभार को जोड़कर आए।

स्पष्टीकरण—इस पैरा के प्रयोजनों के लिए, “उतरने तक की लागत” से सीमा-शुल्क और निकासी प्रभागों सहित औषधि के आयात की लागत अभिप्रेत है।

11. बधित कीमत—पैरा 10 में विनिर्दिष्ट बधित कीमत के अन्तर्गत है, वितरण लागत, जावक भाड़ा, उन्नयन व्यय, विनिर्माता का भाजिन और व्यवसाय कमीशन और यह निम्नलिखित से अधिक नहीं होगी:—

(क) तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की दशा में का लोस प्रतिशत।

(ख) उक्त अनुसूची के प्रवर्ग 2 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की दशा में पचपन प्रतिशत ;

(ग) उक्त अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की दशा में शत प्रतिशत।

12. तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 और 2 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की अग्रणी कीमत नियत करने की सरकार की शक्ति—(1) सरकार, तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 और प्रवर्ग 2 में विनिर्दिष्ट किसी विनिर्मित की अग्रणी कीमत समय-समय पर राजपत्र में अधिसूचना द्वारा नियत कर सकेगी और ऐसी अग्रणी कीमत ऐसी विनिर्मितियों के प्रत्येक विनिर्माता के लिए अधिकतम विक्रय कीमत के रूप में रहेगी।

(2) उपपैरा (1) में अन्तर्दिष्ट किसी बात के होते हुए भी, जहां इस आदेश के प्रारम्भ की तारीख को किसी विनिर्माता की विनिर्मित की विक्रय कीमत उपपैरा (1) के अधीन नियत की गई अग्रणी कीमत से कम है, वहां ऐसा विनिर्माता सरकार के पूर्व अनुमोदन के बिना अपनी विनिर्मित की विक्रय कीमत में वृद्धि नहीं करेगी।

(3) सरकार, स्वप्रेरणा से या इस निमित्त विनिर्माता द्वारा, यथा-स्थिति, प्ररूप 3 या प्ररूप 4 में किए गए आवेदन पर, ऐसी जानकारी प्राप्त करने के पश्चात् जैसी वह आवश्यक समझे, आदेश द्वारा किसी विनिर्मित की पुनरीक्षित अग्रणी कीमत नियत कर सकेगा।

13. तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की फुटकर कीमत नियत करने की सरकार की शक्ति—(1) सरकार, पैरा 10 और 11 के उपबन्धों के अनुसार तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों की फुटकर कीमत समय-समय पर आदेश द्वारा नियत कर सकेगी।

(2) जहां सरकार इस आदेश के उपबन्धों के अधीन किसी प्रपूज औषधि की कीमत नियत या पुनरीक्षित करती है और कोई विनिर्माता तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट अपनी विनिर्मित में ऐसी प्रपूज औषधि का उपयोग करता है तो वह ऐसे नियतन से पुनरीक्षण 30 दिन के भीतर, सरकार को यथास्थिति, प्ररूप 3 या प्ररूप 4 में आवेदन करेगा और सरकार यदि वह आवश्यक समझे तो, ऐसी विनिर्मित की कीमत नियत या पुनरीक्षित कर सकेगी।

(3) कोई विनिर्माता उपपैरा (1) के अधीन किसी विनिर्मित की सरकार द्वारा एक बार नियत की गई फुटकर कीमत में सरकार के पूर्व अनुमोदन के बिना वृद्धि नहीं करेगा।

(4) यदि कोई विनिर्माता उपपैरा (1) के अधीन नियत की गई किसी विनिर्मित की फुटकर कीमत का पुनरीक्षण करेगा। बाह्यता है तो वह सरकार को, यथास्थिति, प्ररूप 3 या प्ररूप 4 में आवेदन करेगा और सरकार, ऐसी जानकारी प्राप्त करने के पश्चात् जो वह आवश्यक समझे, आदेश द्वारा, ऐसी विनिर्मित की पुनरीक्षित कीमत नियत कर सकेगी।

(5) पूर्वगामी उपपैरा में अन्तर्दिष्ट किसी बात के होते हुए भी, तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट विनिर्माता की किसी विनिर्मित को फुटकर कीमत, जब तक कि उसकी फुटकर कीमत इस आदेश के उपबन्धों के अधीन नियत नहीं कर दी जाती, वह कीमत होगी जो इस आदेश के प्रारम्भ के तुरन्त पूर्व विद्यमान थी और ऐसी विनिर्मित का विनिर्माता ऐसी विनिर्मित को पूर्णतः रूप में विद्यमान कीमत से अधिक विक्रय नहीं करेगा।

(6) (क) पूर्ववर्ती उपपैराओं के उपबन्धों पर प्रतिकूल प्रभाव डाले बिना, सरकार यदि वह ऐसा करना आवश्यक या समीचीन समझे तो, राजपत्र में अधिसूचना द्वारा तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 3 में विनिर्दिष्ट किसी विनिर्मित की अग्रणी कीमत नियत कर सकेगी और ऐसी विनिर्मित का विनिर्माता ऐसी विनिर्मित का विक्रय इस प्रकार अधिसूचित कीमत से अधिक पर नहीं कर सकेगा और तदनुसार सरकार को सूचित करेगा।

(ख) उपपैरा (2) के उपबन्ध ऐसे विनिर्माता को लागू नहीं होंगे।

14. विनिमित्तियों की कीमत से संबंधित साधारण उपबन्ध.—(1) कोई भी विनिमिता या आयातकर्ता सरकार से उसकी कीमत का पूर्ण अनुमोदन प्राप्त किए बिना किसी नई विनिमिता का या तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 या प्रवर्ग 2 या प्रवर्ग 3 में विनिविष्ट उसकी विद्यमान विनिमिता का नए पैक या नए मावा निर्धारण में विवक्षित नहीं करेगा।

(2) कोई भी व्यक्ति, तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 या प्रवर्ग 2 या प्रवर्ग 3 में विनिविष्ट किसी आयातित विनिमिता का विक्रय या व्ययन सरकार से उसकी कीमत का पूर्ण अनुमोदन प्राप्त किए बिना नहीं करेगा।

(3) कोई भी ऐसा विनिमिता या आयातकर्ता जो उपपैरा (1) या उपपैरा (2) में निविष्ट किसी विनिमिता की कीमत की बाबत सरकार का अनुमोदन प्राप्त करना चाहता है, सरकार को यथास्थिति, प्ररूप 3 या प्ररूप 4 में आवेदन करेगा और सरकार आवेदन प्राप्त करने से चार मास की अवधि के भीतर अपना अनुमोदन ऐसे उपान्तरों के अधीन रहते हुए देगी, जो वह आवश्यक समझे:

परन्तु जहाँ चार मास का उक्त अवधि के भीतर अनुमोदन नहीं दिया जाता है वहाँ, यथास्थिति, विनिमिता या आयातकर्ता उपपैरा (1) में निविष्ट नई विनिमिता या नए पैक या नई डोज/नए मावा निर्धारण का विक्रय आवेदन पत्र में अपने द्वारा घोषित कीमत पर कर सकेगा और तुरन्त कीमत सूची जारी करेगा और तदनुसार सरकार को सूचित करेगा:

परन्तु यह और कि सरकार यदि वह आवश्यक समझे, तो यथास्थिति विनिमिता या आयातकर्ता द्वारा इस प्रकार घोषित की गई कीमत का, आदेश द्वारा, पुनरीक्षण कर सकेगी और ऐसे पुनरीक्षण के पश्चात् विनिमिता या आयातकर्ता ऐसी विनिमिता का विक्रय इस प्रकार पुनरीक्षित कीमत से अधिक कीमत पर नहीं करेगा।

15. विनिमित्तियों की कीमत पुनरीक्षित करने की शक्ति.—इस आदेश में किसी बात के होते हुए भी,

(क) सरकार, विनिमिता या आयातकर्ता से ऐसी जानकारी प्राप्त करने के पश्चात् जैसी वह आवश्यक समझे, ऐसे विनिमिता या आयातकर्ता द्वारा विक्रय की जाने वाली एक या अधिक विनिमित्तियों की जिसके अन्तर्गत तृतीय अनुसूची के प्रवर्गों में से किसी भी प्रवर्ग में विनिविष्ट न की गई विनिमिति भी आती है, फुटकर कीमत ऐसी रीति में नियत या पुनरीक्षित कर सकेगी कि ऐसे विनिमिता या आयातकर्ता के विक्रय आर्जन पर कर पूर्ण प्रत्यागम पावनी अनुसूची में विनिविष्ट अधिकतम कर पूर्व प्रत्यागम से अधिक न हों।

(ख) सरकार, यदि वह ऐसा करना लोकहित में आवश्यक समझे, तो, तृतीय अनुसूची के प्रवर्गों में से किसी प्रवर्ग में विनिविष्ट किसी विनिमिता की फुटकर कीमत को आदेश द्वारा पुनरीक्षित कर सकेगी।

16. कुछ परिस्थितियों में कीमत नियत करना.—जहाँ किसी प्रयोज औपधि या विनिमिता का कोई विनिमिता, आयातकर्ता या वितरक इस आदेश के अधीन अपेक्षित रूप में और समय के भीतर जानकारी देने में असफल रहता है तो सरकार, अपने पास उपलब्ध जानकारी के आधार पर, यथास्थिति, ऐसी प्रयोज औपधि या विनिमिता की बाबत आदेश द्वारा कीमत नियत कर सकेगी।

17. औपधी कीमत समकारी लेखा :—(1) सरकार औपधी कीमत समकारी लेखा नामक एक लेखा रखेगी जिसमें

(क) यथास्थिति, विनिमिता, आयातकर्ता या वितरक द्वारा

(i) पैरा 7 के पैरा के उपपैरा (2) के अधीन अवधारित रकम ;

(ii) अपनी प्रतिधारण कीमत के ऊपर यथास्थिति सामान्य विक्रय कीमत या पूवित कीमत का आधिक्य जमा किया जाएगा ; और

(ख) ऐसी अन्य धन राशियों जमा की जाएंगी जो इस निमित्त समय द्वारा किए गए सम्पत्ति विनिमय के पश्चात्, सरकार समय समय पर अनुदत्त करे।

(2) उपपैरा (1) के अधीन जमा की गई रकम केवल निम्नलिखित के लिए खर्च की जाएगी, अर्थात्:—

(क) औपधियों के उत्पादन में वृद्धि करने या उसका उचित वितरण निश्चित करने और उचित दर पर उन्हें उपलब्ध कराने के प्रयोजन के लिए यथास्थिति, विनिमिता, आयातकर्ता या वितरक को, उसकी प्रतिधारण कीमत और यथास्थिति, सामान्य विक्रय या पूवित कीमत के बीच कमी का मंदाय करने के लिए :—

(ख) इस पैरा के अधीन कृत्यों के निर्वहन में सरकार द्वारा उपगत खर्च के लिए।

(3) प्रत्येक विनिमिता, आयातकर्ता या वितरक, यदि उपपैरा (2) के खण्ड (क) के अधीन उसका कोई दावा है तो सरकार को आवेदन कर सकेगा और सरकार दावे को तय करने के लिए यथास्थिति विनिमिता आयातकर्ता या वितरक से यह प्रपक्षा कर सकेगी, कि वह उसे ऐसे व्यौरेवे जो इस निमित्त सरकार द्वारा विनिविष्ट किए जाए:

(4) सरकार औपधि कीमत समकारी लेखा में जमा की गई और उसमें से खर्च की गई सभी राशियों का और उक्त लेखे से संबंधित ऐसी अन्य रिपोर्टें और विवरणियों का जो वह आवश्यक समझे लेखा रखेगी।

18. उस आदेश के कुछ उपबंधों का उन विनिमित्तियों को लागू होना जो तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1 प्रवर्ग 2 या प्रवर्ग 3 में सम्मिलित नहीं हैं :—

इस आदेश के उपबंध पैरा 10 से 14 (दोनों सम्मिलित हैं) में अंतर्विष्ट उपबंधों को छोड़कर ऐसी किसी विनिमित्त को लागू होंगे जो तृतीय अनुसूची के प्रवर्ग 1, प्रवर्ग 2 या प्रवर्ग 3 में विनिविष्ट नहीं हैं।

19. व्यवहारियों को विनिमिता या आयातकर्ता द्वारा कीमत सूची का दिया जाना :—(1) विक्रय के लिए आशयित किसी विनिमिता का प्रत्येक विनिमिता या आयातकर्ता, व्यवहारियों, राज्य औपधि नियंत्रको और सरकार को एक कीमत सूची देगा, जिसमें वह कीमत (जिसमें उत्पाद शुल्क भी सम्मिलित है) जिस पर विनिमिता फुटकर विक्रेता को विक्रय की गई है और ऐसी विनिमिता को फुटकर कीमत विख्यात जाएगी और ऐसी सूची प्ररूप 5 में इस आदेश के प्रारम्भ से 30 दिन के भीतर व्यवहारियों को दे दी जाएगी :

परन्तु जहाँ विनिमिता या आयातकर्ता ऐसी कीमत सूची देता है, वहाँ ऐसे विनिमिता या आयातकर्ता के लिए प्रत्येक पञ्चावर्ती विक्रय के समय व्यवहारी को एक नई कीमत सूची देना तब तक बाध्यकर नहीं होगा जब तक कि उस सूची में परिवर्धन, वाप या परिवर्तन के रूप में कोई संशोधन न किया जाए और इस दशा में एक अनुपूरक कीमत सूची दी जाएगी जिसमें ऐसे परिवर्धन, वाप या परिवर्तन का भी उल्लेख होगा।

(2) प्रत्येक विनिमिता या आयातकर्ता समय समय पर सरकार द्वारा यथा-अनुमोदित परिवर्तित कीमतों को उस संयोजना की प्राप्ति से 15 दिन के भीतर, प्रभावी बनाएगा जो इस निमित्त सरकार ऐसे विनिमिता या आयातकर्ता को दे।

(3) प्रत्येक व्यवहारी कीमत सूची को परिवार के, जहाँ वह कारबार करता है ऐसे मजदूर दृश्य भाग में ऐसी रीति से प्रदर्शित करेगा कि उसे देखने की दृष्टि रखने वाला प्रत्येक व्यक्ति जय तक सुगमता से पढ़ सके।

20. आधान के लेबल पर फुटकर कीमत प्रदर्शित करना :—विक्रय के लिए आशयित विनिमिता का प्रत्येक विनिमिता, आयातकर्ता या वितरक, विनिमिता के आधान के लेबल पर या फुटकर विक्रय के लिए दिए गए उसके छोटे से छोटे पैक पर, अर्धित मूद्रण विज्ञान उक्त विनिमिता की अधिकतम फुटकर कीमत निम्न प्रकार दर्शित करेगा अर्थात्, "खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।" "स्थानीय कर अतिरिक्त"।

21. तृतीय अनुसूची में विनिर्दिष्ट विनिमित्तियों की विक्रय कीमतों पर नियंत्रण :—कोई भी थोक विक्रेता किसी व्यक्ति को तृतीय अनुसूची के प्रवर्गों में से किसी प्रवर्ग में विनिर्दिष्ट किसी विनिमित्त का विक्रय बालू कीमत—सूची में विनिर्दिष्ट कीमत या प्राधान या उसके पैके के लेबल पर प्रदर्शित कीमत से, इतने से जो भी कम है, अधिक कीमत पर विक्रय नहीं करेगा। स्थानीय कर, यदि कोई है, भी संदेय होंगे।

स्पष्टीकरण :—इस पैरा के प्रयोजनों के लिए, 'स्थानीय कर' में, किसी विशिष्ट क्षेत्र में तत्समय प्रवृत्त किसी विधि के अधीन थोक विक्रेता द्वारा वस्तुतः संबन्ध कोई विक्रय कर और चुंगी भी है।

22. विनिमित्तियों की विभक्त क्वालिटी का विक्रय :—कोई भी व्यवहारी ऐसा विनिमित्त के बोतल पैके में सी गई किसी विनिमित्त का खुली मात्रा में विक्रय उस कीमत से अधिक कीमत पर नहीं करेगा जो उस विनिमित्त की उस मात्रा की प्रातुपातिक कीमत और उसके 5 प्रतिशत से अधिक है :

परन्तु इससे संबंधित कोई बात व्यवहारी के परिमर में संयोजित विनिमित्त को लागू नहीं होगी।

23. विनिर्माता, वितरक और व्यवहारी औषधियों का विक्रय करने से इंकार नहीं करेंगे :—औषधि और प्रसाधन अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के उपबंधों के अधीन रहते हुए,—

(क) कोई भी विनिर्माता या वितरक किसी व्यवहारी को कोई औषधि विक्रय करने से विधायन या इंकार, तब तक नहीं करेगा जब तक कोई उचित और पर्याप्त कारण न हो।

(ख) कोई भी व्यवहारी कोई औषधि क्रय करने की बांछा रखने वाले किसी ग्राहक को अपने पास उपलब्ध किसी औषधि का विक्रय करने से विधायन या इंकार नहीं करेगा।

24. थोक विक्रेता और फुटकर विक्रेता के लिए कीमतें (1) :—कोई भी विनिर्माता, आयातकर्ता या वितरक किसी थोक विक्रेता को, जब तक कि इस आदेश या किसी अन्य आदेश के अधीन बनाए गए उपबंधों के अधीन अन्यथा अनुज्ञात न हों, किसी विनिमित्त का विक्रय निम्नलिखित से अधिक कीमत पर नहीं करेगा, अर्थात् :—

(क) नैतिक औषधि की दशा में फुटकर कीमत में से उसके 14 प्रतिशत को घटाकर आई कीमत और

(ख) नैतिकतर औषधि की दशा में, फुटकर कीमत में से उसके 12 प्रतिशत को घटाकर आई कीमत।

(2) कोई भी विनिर्माता, आयातकर्ता, वितरक या थोक विक्रेता, किसी फुटकर विक्रेता को, जब तक कि इस आदेश या किसी अन्य आदेश के अधीन बनाए गए उपबंधों के अधीन अन्यथा अनुज्ञात न हो, किसी विनिमित्त का विक्रय निम्नलिखित से अधिक कीमत पर नहीं करेगा, अर्थात् :—

(क) नैतिक औषधि की दशा में, फुटकर कीमत में से उसके 12 प्रतिशत को घटाकर आई कीमत ; और

(ख) नैतिकतर औषधि की दशा में, फुटकर कीमत में से उसके 10 प्रतिशत को घटाकर आई कीमत।

स्पष्टीकरण :—इस पैरा के प्रयोजनों के लिए,—(1) "नैतिक औषधि" के अन्तर्गत वे सभी औषधियां हैं जो औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के अधीन निमित्त औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम से संलग्न अनुसूची ग, अनुसूची ग(1) की प्रविष्टि सं० 1, 2, 3, 7, 8 और 9 अनुसूची ड, अनुसूची छ अनुसूची ज और 3 में विनिर्दिष्ट की गई हैं ; और

(ii) नैतिकतर औषधि से नैतिक औषधियों में भिन्न सभी औषधियां अभिप्रेत हैं।

(3) उपपैरा (1) और (2) में अन्तर्लिखित किसी बात के होते हुए भी, सरकार, थोक विक्रेता या फुटकर विक्रेता को ऐसी किसी विनिमित्त की बाबत, जिसकी कीमत इस आदेश के अधीन नियत या पुनरीक्षित हो चुकी है, कीमत लोक हित में साधारण या विशेष आदेश द्वारा, नियत कर सकेगा।

25 अभिलेखों को रखना और निरीक्षण के लिए उन्हें पेश करना :—

(1) प्रत्येक विनिर्माता अपने द्वारा विनिमित्त हरेक प्रपुंज औषधि के विक्रय आदेश और विनिमित्तियों के विक्रय आदेशों का पैकों के हिसाब से ऐसे अन्य अभिलेख भी, जो समय समय पर सरकार द्वारा निर्दिष्ट किए जाएं, ऐसे प्ररूप में रखेगा जो सरकार द्वारा विनिर्दिष्ट किया जाए और ऐसे अभिलेख सरकार के निरीक्षण के लिए खुले रहेंगे।

(2) प्रत्येक विनिर्माता लेखा वर्ष की समाप्ति से छह मास के भीतर सरकार को उस वर्ष के लिए प्ररूप 6 में जानकारी देगा।

(3) प्रत्येक व्यवहारी या विनिर्माता औषधियों के क्रय और विक्रय के केष सेमी या उधार सेमी, लेखा-बहिया और अन्य अभिलेख रखेगा और उक्त अभिलेख सरकार के निरीक्षण के लिए उपलब्ध कराएगा।

26. प्रवेश तलाशी और अभिग्रहण की शक्ति :—(1) केन्द्रीय सरकार या राज्य सरकार का कोई ऐसा राजपञ्चित अधिकारी, जिसे इस निमित्त यथास्थिति केन्द्रीय सरकार या राज्य सरकार द्वारा किसी साधारण या विशेष आदेश द्वारा प्राधिकृत किया जाए, इस आदेश का पालन सुनिश्चित करने की दृष्टि से या अपना यह समाधान करने की दृष्टि से कि इस आदेश के उपबंधों का अनुपालन किया गया है,—

(क) किसी स्थान में प्रवेश कर सके और उसकी तलाशी ले सकेगा,

(ख) किसी ऐसी औषधि को, जिसकी बाबत उसे यह संदेह है कि इस आदेश के किसी उपबंध का उल्लंघन किया गया है, किया जा रहा है या किया जाने वाला है, उसके ऐसे अध्यानों, पैकों या आवेष्टनों सहित, जिसमें वह औषधि है, अभिग्रहीत कर सकेगा और तत्पश्चात् इस प्रकार अभिग्रहीत की गई औषधि अध्यानों, पैकों या आवेष्टनों को न्यायालय में पेश किए जाने के लिए और ऐसे पेश किए जाने तक उनकी सुरक्षित अभिरक्षा के लिए, सभी आवश्यक उपाय करेगा ;

(ग) किसी ऐसी औषधि के क्रय विक्रय से संबंधित, जिसकी बाबत उसे यह संदेह है कि इस आदेश के किसी उपबंध का उल्लंघन किया गया है, किया जा रहा है या किया जाने वाला है, किसी दस्तावेज, जैसे, केष सेमी या उधार सेमी पुस्तकें लेखा पुस्तकें और अन्य अभिलेख अभिग्रहीत कर सकेगा।

(2) तलाशी और अभिग्रहण से संबंधित वण्ड प्रक्रिया सहित, 1973 (1974 का 2) की धारा 100 के उपबंध, यथा-संभव, इस आदेश के अधीन तलाशी और अभिग्रहण को लागू होंगे।

27. पुनरीक्षण की शक्ति :—पैरा 3, 4, 5, 6, 7, 9, 12, 13, 14, 15 या 16 के अधीन किसी अधिसूचना या आदेश से व्ययित कोई व्यक्ति ऐसी अधिसूचना या आदेश के पुनरीक्षण के लिए सरकार को राजपत्र में ऐसी अधिसूचना के प्रकाशन की तारीख से या, यथास्थिति, उसके द्वारा ऐसा आदेश प्राप्त करने की तारीख से 15 दिन के भीतर आवेदन कर सकेगा और सरकार ऐसे आवेदन पर ऐसा आदेश कर सकेगा जैसा वह आवश्यक समझे।

28. निदेश जारी करने की शक्ति :—सरकार, किसी विनिर्माता या आयातकर्ता को इस आदेश के उपबंधों से सुसंगत ऐसे निदेश समय-समय पर जारी कर सकेगी जो वह इस आदेश के उपबंधों के अनुपालन के लिए आवश्यक समझे और ऐसा विनिर्माता या आयातकर्ता ऐसे निदेशों का पालन करेगा।

29. शास्त्रियों :—इस आदेश के उपबंधों में से किसी भी उपबंध का उल्लंघन, आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 (1955 का 10) के उपबन्धों के अनुसार दण्डनीय होगा।

30. निर्बंधन :—यदि किसी विनियमित को तृतीय अनुसूची के प्रवर्गों में से किसी प्रवर्ग में रखने के बारे में कोई प्रश्न उत्पन्न होता है तो ऐसा प्रश्न सरकार द्वारा विनिश्चित किया जाएगा।

31. छूट देने की शक्ति :—1 सरकार, उपपैरा (2) में उल्लिखित बातों को ध्यान में रखते हुए, और ऐसी शर्तों के यदि कोई हों, अधीन रहते हुए जो वह राजपत्र में आदेश द्वारा विनिश्चित करें, किसी शोध विनिर्माता एकक या ऐसे किसी एकक वर्ग को, इस आदेश के सभी या किसी उपबंध के प्रवर्तन से छूट दें सकेंगी और यथासंभव ऐसे आदेश का प्रसिद्धरण या उपांतरण भी कर सकेंगी।

(2) सरकार, उपपैरा (1) के अधीन छूट देने समय, शोध विनिर्माता एकक या किसी एकक वर्ग से संबंधित निम्नलिखित बातों में से सभी या किसी का ध्यान रखेगी, अर्थात् :—

- (क) नियोजित कर्मचारियों की संख्या ;
- (ख) विनिर्माता पूंजी की रकम ;
- (ग) विनिर्माता उत्पादों की रेंज और किस्म ;
- (घ) विनियम आवर्त।

32. शक्तियों का प्रत्यायोजन :—सरकार, राजपत्र में अधिसूचना द्वारा यह निवेश दे सकेंगी कि इस आदेश द्वारा प्रत्यक्ष शक्तियों में से पैरा 27, 28, 30 और 31 में अन्तर्निष्ठ शक्तियों को छोड़कर, सभी या उनमें से किसी का प्रयोग, ऐसे निर्बंधनों, अपवादों और शर्तों के, यदि कोई हों, अधीन रहते हुए, जो निदेश में विनिश्चित किए जाएं, निम्नलिखित द्वारा भी किया जाएगा, अर्थात् :—

(क) केन्द्रीय सरकार के अधीनस्थ ऐसे अधिकारी या प्राधिकारी द्वारा; अथवा

(ख) ऐसी राज्य सरकार या राज्य सरकार के अधीनस्थ ऐसे अधिकारी या प्राधिकारी द्वारा जो निदेश में विनिश्चित किया जाए।

33. निरसन :—इस आदेश के प्रारम्भ से, शोध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 1970 प्रवृत्त नहीं रहेगा किन्तु ऐसी बातों के बारे में वह प्रवृत्त बना रहेगा जो ऐसे प्रवृत्त न रहने के पूर्व की गई हैं या जिनके किए जाने में लोप हुआ है।

[न० 5(3)/78—शोध-II]

एम० एस० पंडित, उप-मन्त्रि,

प्रथम अनुसूची

[पैरा 3, 4, 6 (1), 7 (1) देखिए]

प्रयुज्य शोध

तृतीय अनुसूची में उल्लिखित प्रवर्ग 1 और 2 की विनियमितियों में प्रयोग की जाने वाली प्रयुज्य शोधियों (जिनके अन्तर्गत लवण, संजात और एस्टर, यदि कोई हों, भी हैं)

I. प्रवर्ग : विनियमितियों में प्रयुक्त प्रयुज्य शोधियों का नाम

क्रम सं०

1. इन्सुलिन
2. आयडी क्लोरो हाइड्रोक्सीक्वीनलिन
3. आयसोनिकोटोनिक आम्ल हाइड्राजाइड
4. पास आम्ल
5. पास सोडियम
6. पोटैशियम पैसिलीन जी
7. पैसोडियम पैसिलीन जी

8. प्रोसीन पैसिलीन

9. पैसिलिन पोटैशियम (फेनोक्सी मिथाइल पैसिलिन)

10. स्ट्रेप्टोमाइसीन सल्फेट

11. थियासेटाजोल

12. ईप्सोन

13. एस्पिरिन

14. पैथाजिन

15. बेन्जायमि पैसिलीन

16. कैल्सियम पास

17. परटूसिस टोक्साइड

18. डिप्थेरिया टॉक्साइड

19. टेटनस टॉक्साइड

20. डिगोजिन

21. हाइड्रोक्लोपिजाइड

22. डि-आयोडोहाइड्रोक्वीनोनॉलिन

23. मार्फाइल सल्फेट

II प्रवर्ग विनियमितियों में प्रयुक्त प्रज शोधियों

1. एमोडियाक्विन
2. क्लोराम्फेनिकोल
3. क्लोरोक्विन
4. ग्रेडिनोलोन
5. टेट्रासाइक्लिन
6. टालबुटामाइड
7. सल्फा डायमिडाइन
8. डिथाइल कार्बामाजाइन साइट्रेट
9. एनलिन
10. फेनोबाजिटोन
11. फेथानाइल सल्फाथायजाइन
12. कैल्सियम बी० पास
13. पिपराजाइन
14. फ्यूसेमाइड
15. आक्जीटेट्रासाइक्लिन
16. प्राइमाक्विन
17. ग्लिसरील ट्रिनाइट्रेट
18. क्विनाइन
19. पाइरोसिडिन मिथाइल टेट्रासाइक्लीन
20. डाइमेथाइल क्लोरो टेट्रासाइक्लीन

द्वितीय अनुसूची

[(पैरा 3, 4, 6(1), 7(i) देखिए)]

तृतीय अनुसूची में उल्लिखित प्रवर्ग 3 के विनियमितियों में प्रयोग की जाने वाली प्रयुज्य शोधियों (जिनके अन्तर्गत लवण, संजात और एस्टर यदि कोई हों, भी हैं) की सूची

साधारण और स्थानिक निश्चेतक

1. बेजोसाइन
2. क्लोरोफार्म
3. कोकीन
4. ईथर
5. इथाइल क्लोराइड
6. हायोपेन
7. ट्रि क्लोरोइथिलीन
8. प्रोसीन
9. क्वाइलोसीन (लिग्नीसिन)
10. मासोन

11 थायोबेस्टोन सोडियम

12 केटामिन

II. पीड़ा नाशी और ज्वर नाशी

1 एमिडोप्राइरीन

2 बरालगन केटोन

3 कोडीन

4 बेक्टोप्रोबोनाइड

5 फेन्टानिल साइट्रेट

6 मिथाइल सेलिकेलेट

7 प्रोसोडिन

8 पैरासिटामाल

9 पेन्टाजोकेन

10 फेनासेटीन

11 प्रोप्रोक्जी फेनाजोन

12 फेनोसिसो प्रोपाइल पैराजोनोल

III. कृमिनाशी

1 बेफेनियम

2 डिथाइजामिन थायोडिल

3 पाइरिक्विनियम

4 टेट्रासिल

5 थायबेन्डाजोल

6 पाइरास्टेल

IV. एंटीएमियोबिक

1 ब्रोमोजीमिनोलिन

2 ब्रोमेन्जीमिनोलिन

3 बिस्मथ ग्लाइकोलीलरसेनिलेट

4 डिहाइड्रोइमिटिन

5 डाइलोक्सासाइड

6 इमिटिन

7 फ्यूराजोलिडान

8 क्लोरोफेनोक्जामाइड

9 मेट्रोनिडाजोल

10 फानकोन

V. दमारोधी और आंत्रिक प्रतिरोधक (एंटी सेप्टिक)

1 इफेडीन

2 पेट्रो डेकेडीन

3 सालबुडामाल

4 एमिनोफिलीन

5 थियोफिलीन

6 पापावैरीन

7 प्रजमलीसिन

VI. प्रतिजीवी (एंटीबायोटिक)

1 एम्फोटेरिसिन

2 नेसिट्रासिन

3 कार्बेनिसिलीन

4 क्लोकेसेसिलिन

5 सेफालजीन

6 साइक्लोसेरिन

7 सेफालोरिडीन

8 डाक्सोसीलिन

9 फ्रामेस्टिन

10 जेन्टामाइन

11 ग्रामिसिडीन

12 ग्रीसेफुल्विन

13 कानामाइन

14 निको माइन

15 नैपिसिलिन

16 निस्टाटिन

17 नोयोमाइन

18 ओरिजा सिलिन

19 ओनियोन्डोमाइन

20 पैरानोमाइन

21 पोलिमिसिन

22 रिफाम्पिसिन

23 स्पीरामाइन

24 थियोमाइन

25 टीमेसाइक्लीन

26 कोलीस्टीन

27 टाइरोसीलिन

28 एम्पीसिलिन

29 एरिथ्रोमाइन

VII. कैसर-रोधी औषधियां :

1 ला-स्पागिनेज

2 बसल्फा

3 क्लोरम्बुसिल

4 साइक्लोफास्कोमाइड

5 सेरुबिडिन (डाइनोरोबिसिन)

6 5 फ्लुरो यूरेसिल

7 मरकाप्टो यूरेसिल

8 थायोटेपा (एन एन ट्रिडाइमेथिलो-कासफोरामाइड)

9 मिटोमाइन

10 एड्रियामाइन

11 ब्लेयोमाइन

12 एजियो प्रोइम

13 मेल्फाल

14 बिनब्लास्टिन

15 विक्रास्टिन

VIII. प्रतिस्कन्धक

1 बारफेरिन (3—(एल्का-एसीटीनिल बेंजाइन)-4 हाइड्रोक्सी कोमेरिल)

2 हेपारिन

3 इथाइल बिस्कुमसिटेट

4 फनिरिडाइन

5 फेकड़े के ऊतक से पृथक किया गया या व्युत्पन्न हेपारिनाइड पदार्थ

IX. आक्षेप रोधी

1 इथोसक्सीमाइड

2 डिफेनिल हाइड्रॉक्सी

3 प्रीमिडोन

X. मधुमेह रोधी

1 कार्बुटामाइड

2 क्लोरप्रोपामाइड

3 ग्लेबुक्लेमाइड

4 ग्लिपिजाइड

5 मटफार्मेन

6 फेनमार्गेन

XII. प्रतिहिस्टामिन :

1 एन्टाजोलिन

2 बुसिलिजीन

- 3 साइक्लोप्रोपिल
- 4 कार्बिनोक्साइड
- 5 क्लोरोसाइक्लोप्रोपिल
- 6 क्लोरोफेनिल
- 7 क्लोरोफेनिल
- 8 डिमेनहाइड्रिनेट
- 9 डिमेफिन्डोन
- 10 डिफेनहाइड्रिनेट
- 11 डिफेनिल-पैराजिन
- 12 डिफेनिल डिपैराजिन-प्रोपेन
- 13 हाइड्रोक्सीजिन
- 14 मेथिरामिन
- 15 मेथिलजिन
- 16 मेथापाइरिलेन
- 17 मेक्लोजिन
- 18 फेनिरामिन
- 19 फेनोपिरामिन
- 20 प्रोमेथामिन
- 21 मन० फिनिल-एन-बेंजिल-4-एमिनो-1-निथाइल पिपरामाइड
- 22 टाइरोनिडाजिन फेनाल, बेंजिल-एमिन
- 23 ब्राइसोथियो पेण्डिल
- 24 फेनिथामिन
- 25 ट्राइप्रोपिलिडिन
- 26 ट्रिप्युनामिन
- 27 थ्रेनालिडिन
- 28 ट्रिमेथामिन
- 29 साइप्रोहेप्टाडिन
- 30 डेक्साक्लोरोफेनिरामिन
- 31 बायोपियम (साबेस्टाल)

II. कुष्ठ रोगी औषधियां :
क्लोफजिमिन

III. मलेरिया रोगी औषधियां

- 1 मेपाक्लीन
- 2 पीरिमेथामिन

XIV. आमवात रोगी :

- 1 इबुप्रोफेन
- 2 इण्डोमेथामिन
- 3 आक्सी-फेनाल बुटाजोन
- 4 फेनाल-बुटाजोन
- 5 सोडियम सेलिमिलेट

XV. प्रतिरोगी (एंटीसेप्टिक)

- 1 क्लोरोक्वीलेनोल्स
- 2 क्लोरोक्वीसोल्स
- 3 हेक्सील रिमोनिनाल
- 4 प्रियोसोट
- 5 हाइड्रोजन पेरोक्साइड
- 6 आयोडिन
- 7 सैट्रोमाइड
- 8 क्लोरहैक्सीमिडिन

XVI. प्रतिउद्वेष्टी :

- 1 एट्रोपिन मिथाइलनाइट्रेट
- 2 इथाइन मोर्फिन
- 3 बेलाडोना अल्कालाइड
- 4 हाइसीन

XVII. यक्ष्मा रोगी :

- 1 ईथांबुटाल
- 2 इथियोनामाइड
- 3 पैराजिनमाइड
- 4 मार्फाजिनमाइड
- 5 प्रोथियोना माइड

XVIII. हृदवाधिया :

(i) अतिरिक्त दाब रोगी :

- 1 राबेल्फिया आल्कलाइड्स
- 2 गुआनेथिडिन सल्फेट
- 3 मिथाइल डोना
- 4 पेन्टोलिनियम टाटरेट
- 5 डिहाइड्रोआर्गोक्लिस्टीन
- 6 फ्लोप्सोमाइड
- 7 फ्लोनिडिन
- 8 डिहाइड्रोआर्गोक्लिस्टीन

(ii) पैरीफेरल वासोडायलेटर और कोरोनरी वासोडायलेटर :

- 1 हिस्टामाइन
- 2 ब्राइसोएक्सप्रोपीन
- 3 नीसीड्रिन
- 4 पेन्टा इरोथ्रीटाल टेट्रानाइट्रेट
- 5 प्रेनिलामिन
- 6 सोबाइड नाइट्रेट
- 7 डिपेरिडायल
- 8 अमील नाइट्रेट
- 9 मेनीटाल हेक्सानाइट्रेट

(iii) हृदय ग्लाइकोसाइड्स :

- 1 डिजीटाक्सिन
- 2 लेनाटोमाइड्स
- 3 ओनाबाइन

(iv) अन्य :

- 1 निक्थेमाइड
- 2 क्लोफिनेट
- 3 जॉन्थिनाल निकोटिनेट
- 4 कार्बिकोल (40)¹
- 5 प्रोप्रानोलोल
- 6 निवनिडाइन
- 7 प्रोसेनामाइड
- 8 मेथाकोलीन

XIX. कोटिकास्टेरायड्स

- 1 डेक्सासेथासोन
- 2 डेटानेथामोन
- 3 ट्रियामेसिनोलोन
- 4 प्रिडनिसोन
- 5 हाइड्रोकोर्टिसोन
- 6 कोर्टिसोन
- 7 ए.सी.टी.एन (कोर्टिकोस्ट्रोपिन)

XX. ह्यूरोटिक्स

- 1 बेजेथायाजाइड
- 2 बेथ्रोफ्लुआजाइड

- 3 क्लोरोथालिडेन
- 4 पोलायायाजाइड
- 5 स्पीरामोलेक्टोन
- 6 ट्रिफ्लुवरेन
- 7 मसैनाहल एसिड
- 8 एसेटाजोला माइड
- 9 इथीजोला माइड
- 10 क्लोरोथियाजाइड
- 11 साइक्लोपेथिया जाइड
- 12 हाइड्रो फ्यूमेथिया जाइड
- 13 इथेकीनिक एसिड

XXI. कैल्सियम थिरेपी में प्रयोग की जाने वाली औषधियाँ :

- 1 कैल्सियम ग्लूकोनेट
- 2 कैल्सियम लेवलिनेट
- 3 कैल्सियम लैक्टेट
- 4 कैल्सियम लैक्टोबायलेट

XXII. हेमाटिनिक्स :

- 1 फेरल ग्लूकोनेट
- 2 फेरस फुमारेट
- 3 फेरस सल्फेट
- 4 आयरन डेक्लान कम्प्लेक्स
- 5 लिबर डक्स्ट्रेट
- 6 फेरिक फ्रमोनियम साइट्रेट
- 7 आयरन-साइट्राल कम्प्लेक्स

XXIII. खाए जाने वाले गर्भ निरोधक :

- 1 ओस्ट्राडियोल
- 2 सीनेस्टेनोल
- 3 ईथीस्टेरोन
- 4 मेस्ट्रानाल
- 5 नार-एस्थिड्रोन
- 6 डायमेथिस्टेरोन
- 7 नारकेस्ट्रल
- 8 मेजेस्ट्राल
- 9 इथिनोहायल
- 10 नोरोधीनोत्राल

XXIV. नेत्र विज्ञान सम्बन्धी विनिमित्तियाँ :

- 1 सल्फासेटामाइड
- 2 बोरिक एसिड
- 3 एट्रोपिन
- 4 पिलोकार्पिन
- 5 फिनाइलफ्राइन
- 6 होमाट्रोपिन
- 7 फिसोस्टिगमिन सेलिसिलेट

XXV. प्राक्सीटोफिक :

- 1 एर्गट अल्कलाइड्स
- 2 आक्रोटोसिन

XXVI. प्लाज्मा प्रसासोज और संचरण घोल :

- 1 डेक्स्ट्रान
- 2 पालीविनायल पाइरोलिडीन
- 3 डेक्स्ट्रोज एनहाइड्रोज
- 4 सोडियम क्लोराइड
- 5 सोडियम लैक्टेट
- 6 पोटेशियम क्लोराइड

XXVII. सेरा और टीके :

- 1 (एन्टीरैबिक वैसिन) प्रत्यक्ष टीके
- 2 पीला ज्वर के टीके
- 3 कालरा के टीके
- 4 टेटनस एन्टीटाक्सिन
- 5 डिप्थेरिया एन्टीटाक्सिन
- 6 गैमगेजरेन एन्टीटाक्सिन
- 7 एन्टीरैबिक सीरम
- 8 एन्टीवेनाम सीरम
- 9 बी० सी०जी० वैसिन
- 10 मियाबी बुखार का टीका
- 11 पोली माइजिलिटिस वैसिन (छोरल)
- 12 टी ए बी वैसिन

XXVIII. सूत्रीय :

- 1 नाइट्रोक्वूरान्टाइन
- 2 नासिडिक्सिड एसिड
- 3 मेथनिमाइन

XXIX. विटामिन :

- 1 विटामिन-ए
- 2 विटामिन-बी₁
- 3 विटामिन-बी₂
- 4 विटामिन-बी₆
- 5 विटामिन-बी₁₂ (साइनो और हाइड्रोक्सी)
- 6 विटामिन-सी
- 7 विटामिन डी₃
- 8 विटामिन-के
- 9 विटामिन-वी
- 10 विटामिन-ई
- 11 नयासिना और निसिनामाइड
- 12 पैन्थेमोल एंड पेन्टोथेनेट्स
- 13 फलोइक एसिड

XXX. प्रतिभ्रम

- 1 एल्युमिनियम हाइड्रोक्साइड
- 2 मैग्नीशियम कार्बोनेट
- 3 मैग्नेशियम ट्रिसिलिकेट
- 4 मैग्नेशियम हाइड्रोक्साइड
- 5 सोडियम बाइकार्बोनेट
- 6 कैल्सियम कार्बोनेट

XXXI. प्रवाटिका रोधी :

- 1 डिफेनोक्वीलेट
- 2 सल्फायुआनिडिन
- 3 कावलिन
- 4 पेक्टिन

XXXII. गठिया रोधी औषधियाँ :

- 1 एलोपुरिनाल
- 2 प्रोबेनेसिड

XXXIII. निःसंक्रामक :

- 1 फेसोस

XXXIV. कासरोधी और कफोत्सारक :

- 1 क्लोफोडिनाल
- 2 डेक्स्ट्रोमेथोरफान

- 3 गुयाकोल ग्लाइकोरेल ईथर
- 4 नोस्काविन
- 5 ओक्सेलार्डिन
- 6 पिपराजे थेट
- 7 फोलकोडिन
- 8 मेथास

XXXV. स्थानिक पीड़ानाशक पदार्थों से भिन्न द्रव्य उत्पाद

- 1 सोडियम फ्लोराइड
- 2 स्टेनम फ्लोराइड

XXXVI. त्वचा संबंधी विनिर्मितियां जिनके अन्तर्गत प्रतिरोधी सल्फोनामाइड और थार्डिकोस्टराइड न हों :

- 1 सल्फर सबलाइड
- 2 मेथाक्सेलेन
- 3 इच्यामोल
- 4 अमोनिएट्रेड मर्करी
- 5 रिमोसिनोथ
- 6 खेरीस, राबिन
- 7 डिप्रिनोथ
- 8 सेथिस, दक्किलक एसिड
- 9 बेजाइक एमिड
- 10 जिक अक्साइड
- 11 बेजाइक बेजोएट
- 12 गामा बेजोनेहेक्साक्लोराइड
- 13 कापाकिन
- 14 क्लोफेनिन

XXXVII. परानुकम्पोसम

- 1 मेथाकोलिन
- 2 कार्बाक्थ
- 3 नियोस्टिगमाइन
- 4 साइसोस्टिगमिन
- 5 एसेटेन कोलिन क्लोराइड
- 6 पीरिडोस्टिगमिन

XXXVIII. अन्य संक्रमण-रोधी

- 1 ट्रिमेथोप्रिन
- 2 सल्फामेथोक्साजोल
- 3 सल्फामोक्साजोल
- 4 सल्फाडिमिथोक्सिन
- 5 सल्फाफेनोथीज
- 6 सल्फाफेथोक्मी पीरिडाजिन
- 7 सल्फासोमिडिन
- 8 सल्फाडाथाजिन
- 9 सल्फाकुराजोल
- 10 मसिनापल सल्फाथायाजोल
- 11 टोलनापेट

सुतीय अनुसूची

[पैरा 2(आ), 11, 12, 13, 14, 15, 18, 21 और 30 देखिए]

विनिर्मितियां

प्रवर्ग I विनिर्मितियां

1. एस्पिन टेबलेट
2. डिजाक्सिन टेबलेट
3. डी डी एस टेबलेट
4. टी पी टी टीके

- 5 इन्सुलिन इंजेक्शन (सभी किस्म के)
- 6 हाइड्रो क्लोरोथाइजाइड टेबलेट
- 7 थायडो क्लोरो हाइड्रोक्सी, क्लिनोसिन टेबलेट और डि-थायडो हाइड्रो थायो क्लिनोसिन टेबलेट
- 8 आई एन एच टेबलेट
- 9 आई एन एच प्लस थायसैराजान टेबलेट
- 10 मार्फिन सल्फेट इंजेक्शन
- 11 पेंसिलिन इंजेक्शन इसके अन्तर्गत प्रोसिन पेंसिलिन-जी एवं बैंजिथिन पेंसिलिन (सभी प्रबलना वाले) भी हैं।
- 12 पास और उसके लक्षण, दाते और टेबलेट
- 13 फेनोक्सीमेथिल पेंसिलीन टेबलेट
- 14 स्ट्रेप्टोमाइसिन इंजेक्शन सभी शक्तियुक्त प्लस पेंसिलीन का काम्बिनेशन
- 15 पैरिथिन इंजेक्शन

प्रवर्ग II विनिर्मितियां

- 1 एनेलिन टेबलेट
- 2 एमोडियाथिन टेबलेट
- 3 क्लोरम्फेनिकाल प्रारण विनिर्मितियां जिसके अन्तर्गत क्लोरम्फेनिकाल पार्लेटेट, मम्पेन और सारप तथा क्लोरम्फेनिकाल इंजेक्शन योग्य सोडियम ससिनेट भी सम्मिलित हैं।
- 4 स्ट्रेप्टोमाइसिन युक्त क्लोरोफेनकोथ
- 5 क्लोरोक्विन माल्ट
- 6 प्राइमाक्विन टेबलेट
- 7 कैलियम बेजोस पास टेबलेट
- 8 डिथाइल कार्बोमज इन साइट्रेट टेबलेट
- 9 फर्मोमाइड टेबलेट, इंजेक्शन
- 10 ग्लाइकोरल, ट्रिनाइट्रेट टेबलेट
- 11 फेथालिल सल्फाथायाजोल टेबलेट
- 12 प्रेडनिसोलोन टेबलेट और इंजेक्शन
- 13 फेनोबाइटोन टेबलेट्स
- 14 पिपराजाइन और इसके लक्षण, टेबलेट, सीरप
- 15 सल्फात्रिमिडिन टेबलेट
- 16 टेद्रासाइक्लिन, कैप्सूल, टेबलेट, सीरप, इंजेक्शन ; थांख का मणहम (इसके अन्तर्गत आक्सीडिमिथाइल-क्लोरो एवं पीगेलिडिन मिथायड टेद्रासाइक्लिन भी सम्मिलित हैं)
- 17 टोलथुटामाइड
- 18 टेटनस टाक्साइड इंजेक्शन
- 19 डिप्येरिया टेटनस टाक्साइड इंजेक्शन
- 20 क्वीनाइन सॉल्ट, टेबलेट और इंजेक्शन

प्रवर्ग III विनिर्मितियां

प्रवर्ग I और प्रवर्ग II से सम्मिलित की गई विनिर्मितियों से भिन्न निम्नलिखित प्रवर्गों में आने वाली औषधियों पर आधारित विनिर्मितियां

- 1 एनस्येटिक, सामान्य और स्थानिक
- 2 एनलजेसिक्स एवं एन्टीपैरेडिक्स
- 3 एन्थेलिमिनिक्स
- 4 एन्टीएमोएबिक्स
- 5 प्रतिषेधासरोधी औषधियां और प्रांजिक प्रतिरोधी
- 6 प्रतिजीवी इसके अन्तर्गत अर्धकृत्रिम प्रतिजीवी भी हैं
- 7 कैंसररोधी औषधियां
- 8 स्कंधनरोधी
- 9 आक्षेपरोधी
- 10 मधुमेहरोधी
- 11 प्रोहिस्टामिन
- 12 फुलरोधी औषधियां

13. मलेरिया रोधी औषधियाँ
14. ग्रामजातरोधी और एन्टीग.बट औषधियाँ
15. प्रतिरोधी
16. आशेपरोधी
17. मकमारीधी औषधियाँ
18. हृदयवाहिका औषधियाँ
19. कार्टिकोस्टेराइड्स
20. ड्यूरेटिक्स
21. कैल्शियम बिरेपी में प्रयोग की जाने वाली औषधियाँ
22. हेमेटिक्स
23. ओरल कन्ट्र.सेप्टिव
24. नेत्रविज्ञान संबंधी विनिमित्तियाँ
25. ग्रामसीटोसिक्स
26. प्लास्मा इन्सपेन्डर्स और ट्रांसफ्यूजन सल्यूशन
27. सेरा और टीके
28. विटामिन
29. मृत्तीय औषधियाँ
30. प्रत्यम्ब (एन्टोसाइड्स)
31. डायरिया-रोधी
32. निःसंक्रामक
33. कासरोधी और कफोत्सारक
34. स्थानिक संज्ञाहरण पदार्थों से भिन्न द्रव्य उत्पाद
35. स्क्वा संबंधी विनिमित्तियाँ जिनमें प्रतिरोधी सल्फोनामाइड और कार्टि-कोस्टेराइड्स न हों
36. श्रोत्रिक विनिमित्तियाँ जो प्रतिरोधियों पर आधारित न हों
37. पैराभनुकम्पीसम
38. अन्य संक्रमण रोधी

बोधी अनुसूची

प्रारूप

प्रारूप-1 (सो प्रतियों में दिया जाए।)

[पैरा 2(क) 3(4) 5 और 8(1) देखिए]

प्रपुंज औषधियों की कीमत नियत करने या पुनरीक्षित करने के लिए आवेदन का प्रारूप

1. प्रपुंज औषधि का नाम
2. विनिर्माता का नाम
3. विनिर्माता के रजिस्ट्रीकृत/प्रधान कार्यालय का पता
4. कारखाना का पता : (क) औद्योगिक अनुज्ञप्ति/एस एस आई रजिस्ट्रीकरण संख्यांक
5. अनुज्ञप्त क्षमता (ख) अनुज्ञप्ति जारी करने की/रजिस्ट्रीकरण की तारीख
(ग) उत्पादन क्षमता :
अनुज्ञप्त : टन/किलोग्राम/लिटर आदि
6. प्रतिष्ठापित क्षमता : (क) पारियों की संख्या ; एक/दो/तीन
(ख) प्रतिवर्ष कार्य दिनों की संख्या
(ग) प्रति पारी अधिकतम उत्पादन : टन/किलो/लिटर आदि

(घ) कार्याधिकार प्रदान किए जाने की तारीख

(ङ) प्रतिवर्ष प्रतिष्ठापित क्षमता

7. वाणिज्यिक उत्पादन आरम्भ होने की तारीख :

8. अंतिम लेखा वर्ष के दौरान वस्तुतः हुआ उत्पादन (अधिमानतः मास दर मास) और चालू वर्ष के दौरान मानिक उत्पादन भी— टन/किलो/लिटर आदि

9. आप द्वारा अपनाई गई विनिर्माण प्रणिया का संक्षिप्त टिप्पण जिसमें सभी प्रक्रम, जिनके अन्तर्गत उप उत्पादा, यदि कोई हों, विलायकों आदि की प्राप्ति भी है, और प्रत्येक औषधि के लिए प्रक्रमवार पूर्ण उत्पादन उपदर्शित किया जाए।

10. वाणिज्यिक उत्पादन आरम्भ होने से प्रत्येक प्रपुंज औषधि के प्राप्त घंटे औसत उत्पादन की दर।

11. प्रति घंटे अधिकतम उत्पादन-दर जो प्राप्त करती है।

12. अगले तीन वर्षों के दौरान प्रपुंज औषधि का अनुमानित उत्पादन।

13. यदि विनिमित्तियों के विनिर्माण के लिए उत्पादन का उपभोग भीतर ही करने का प्रस्ताव है तो कृपया क्रम सं० 8 और क्रम सं० 12 के सामने दिए गए उत्पादन में से इस प्रकार उपभोग की जाने वाली मात्रा का उल्लेख करें।

14. प्रपुंज औषधियों के विनिर्माण के लिए नियोजित पूंजी :

(क) शुद्ध नियत आस्तियाँ (अवक्षयण के पश्चात्) =

(ख) काम-काज पूंजी =

(ग) योग =

(अनुदेशीय संयंत्रों की दशा में, उपरोक्त रीति में नियोजित पूंजी और विचाराधीन प्रपुंज औषधि। मध्यवर्ती के लिए आधारित की जाने वाली रकम का उल्लेख करें)

15. कृपया बताएं कि किस प्रकार उक्त नियोजित पूंजी को निवल संपत्ति और उधारों द्वारा विलपोषित किया जाएगा।

16. कृपया बताएं कि उधारों पर आप द्वारा संदत्त ग्रीसत व्याज की दर क्या है, समर्थन में प्रॉफ भी दें।

17. कृपया प्रपुंज औषधि का लागत, ग्रीमा और भाड़ा सहित कीमत प्रस्तुत करें, यदि ऐसी औषधि आप द्वारा या आपकी जानकारी किसी अधिकरण द्वारा निर्यात की गई है या निर्यात की जा रही है।

18. कृपया संलग्न प्रारूप में, प्रपुंज औषधि के उत्पादन की लागत व्यवसाय-रत लागत। चार्टर्ड एकाउन्टेड द्वारा सम्पत्ति प्रमाणित रूप में प्रस्तुत करें।

टिप्पण :

(1) उत्पादन को प्रमाणित करने वाला कोई अवरोध स्पष्टरूप से क्रम सं० 8 के सामने उपदर्शित किया जाएगा।

(2) यदि एक से अधिक उत्पादों के लिए एक ही गंधक की सुविधाएं ली गई हैं तो क्रम सं० 6 के अनुसार उत्पादवार जानकारी दी जा सकती है।

(3) कृपया पिछले तीन वर्ष के लेखा परीक्षित तुलन पत्रों और लाभ तथा हानि की प्रतियाँ प्रस्तुत करें।

प्ररूप

(सब 18 देखिए)

1 प्रपूज औषधि का नाम

2 (क) उत्पादन—टन/किलो/लिटर/आदि में

(ख) विक्रय—टन/किलो/लिटर/आदि में

(ग) प्रेषण—टन/किलो/लिटर/आदि में

3 अधि जिसकी बाबत लागत लेखा दिया गया :

विशिष्टियाँ	जानकारी संबंधी परियोजना रिपोर्ट के आधार पर प्रतिमान या प्रदायकर्ता द्वारा प्रत्याभूति प्रतिमान या मानक के रूप में आपके द्वारा विकसित प्रतिमान
एकक	अधि के दर रकम उत्पादन प्रति एकक
वैश्विक उपयोग	मात्रा लागत रु०

1. कच्ची सामग्री

(क) आयातित

1.

2.

3.

(ख) दशी

1.

2.

3.

प्राप्त विलायक निकाल कर कुल कच्ची सामग्री की लागत शुद्ध कच्ची सामग्री की लागत

2 उपयोगी चीजें

(क) विद्युत

(ख) जल

(ग) ईंधन तेल

(घ) अन्य सेवाएँ (विनिर्दिष्ट की जाएँ)

3 संपरिवर्तन लागत :

(क) वेतन और मजदूरी

(ख) प्रचालन प्रदाय या उपभोज्य वस्तुएँ

(ग) मरम्मत और अनुसंधान

(घ) अन्य कारखाना उपरिभ्यय

(ङ) प्रशासनिक उपरिभ्यय

(च) अवक्षयण

4 उत्पादन की कुल लागत

5 उद्यारों पर भ्याज

6 न्यूनतम बोनस

योग

7 वैकिंग

(क) सामग्री

(ख) अन्य व्यय

8. विक्रय व्यय

9 परिवहन प्रभार

10 परिवहन बीमा प्रभार

11. कुल विक्रय लागत

12 लाभ का मांजिन (संगणना का आधार दिया जाए)

13 विक्रय कीमत (11+12)

14 विद्यमान कीमत या अभिकल्पित कीमत या घोषित कीमत

टिप्पण :

(1) व्यय की वे मदें, जिनका लागत में अवर्जन करना है :

(क) कानूनी न्यूनतम से अधिक बोनस

(ख) इंधन क्षण और व्यवस्थापन

(ग) अनुदान और खैरान

(घ) आम्नियों के विक्रय से हानि/लाभ

(ङ) दलाली और कमीशन

(च) व्यय जिन्हें आयकर प्राधिकारियों ने मान्यता नहीं दी है (वेतन/परिवर्धन, विज्ञापन आदि)

(छ) पूर्ण धनों से सम्बद्ध समायोजन।

(2) आयातित कच्ची सामग्री की दशा में कृपया पृथक रूप से लागत बीमा भाड़ा कीमत, सीमा शुल्क और अन्य प्रभार भी हैं, जिनका योग, क्रम सं० 1क के सामने दी गई अवतरित लागत के बराबर है।

(3) भीतरी उपयोग के लिए विनिर्मित मध्यवर्तियों की लागत, कारखाने की उत्पादन लागत, जिसके अन्तर्गत प्रशासनिक उपरिभ्यय भी हैं, के आधार पर होनी चाहिए और क्रम सं० 1(ख) के सामने पृथक दर्जित की जानी चाहिए। उसी प्ररूप में पृथक रूप से एक लागत-पत्र उपवर्द्ध किया जाना चाहिए।

(4) जनन की जाने वाली उपयोगी चीजों जैसे विद्युत, भाप आदि की लागत पृथक रूप में दी जाएगी। साथ में क्रय कर के उपयोग की गई उपयोगी चीजों की दर और लागत के विवरणों सहित क्रम सं० 2 के प्रतिनिर्देश में उनके जनन पर उपगत अन्य व्यय।

(5) कारखाना उपरिभ्यय, प्रशासनिक उपरिभ्यय और विक्रय व्ययों के मध्य में उल्लेख, क्रम सं० 3(घ), (ङ) और क्रम सं० 8 के सामने किया जाना चाहिए।

(6) आपके वित्तीय लेखा में अर्पनाया गया अवक्षयण का आधार क्रम सं० 3(च) के सामने दें।

(7) कृपया क्रम सं० 14 के सामने यह उपदर्शित करें कि विद्यमान अभिकल्पित, घोषित या अनुमोदित कीमत है।

लागत लेखापान/चार्टर्ड एकाउन्टेड द्वारा प्रमाणित किया जाए।

प्ररूप 2 (अनुसूची I और II के अन्तर्गत आने वाली औषधियों के सभी आयातकर्ता प्रत्येक आयातित परेषण के लिए इसे दो प्रतियों में प्रस्तुत करें।)

[पैरा 2(ङ) और (6) देखिए]

प्रपूज औषधि के प्रत्येक आयात के पश्चात् प्रत्येक आयातकर्ता द्वारा प्रस्तुत किए जाने वाले आवेदन का प्ररूप।

1. कम्पनी का नाम

2. रजिस्ट्रीकृत प्रधान कार्यालय/कारखाने का, यदि कोई है, पता

3. प्रपूज औषधि के आयात के लिए सक्षम प्राधिकारियों द्वारा दी गई अनुज्ञा का संदर्भ

4. औषधि का नाम

5. औषधि की विशिष्टता

6. वह देश जहाँ से आयात की गई

7. आयातित माला टन/किग्रा/लिटर/अर्ध
8. विदेशी मुद्रा में परिवहन, बीमा, भाड़ा मूल्य

योग	प्रति एकक
रु.	रु०
(क) वस्तुतः मंदन परिवहन बीमा भाड़ा मूल्य (रुपयों में) (इसके अन्तर्गत, बैंक कमीशन, व्याज आदि नहीं है)	
(ख) वस्तुतः मंदन सीमा-शुल्क	
(ग) वस्तुतः उपयोग निकाश प्रसार, विस्तार सहित।	
(घ) अवतरण भागत (क + ख + ग)	
(ङ) उन व्यक्तियों की दशा में जो केवल विक्रय के लिए आयात करत हैं, आयातकर्ता का लाभ।	
(च) प्रस्तावित विक्रय कीमत/अभि-कल्पित कीमत	
(छ) विद्यमान विक्रय कीमत/अभि-कल्पित कीमत, यदि कोई है	

टिप्पण: यहां दिए गए आंकड़ों आवश्यकतानुसार लागत लेखापाल/वार्टई एकाउण्टेंट द्वारा प्रमाणित किए जाएंगे।

प्रत्येक 3 [पैरा 2(3), 12, 13 और 14]

(विनिर्माताओं की कीमत का अनुमोदन या पुनरीक्षण चाहने वाले विनिर्माताओं के लिए आवेदन का प्रत्येक—यह सार प्रतियों में प्रस्तुत किया जाएगा)

- विनिर्माता का नाम
- रजिस्ट्रीकृत/प्रधान कार्यालय का पता
- कारखाने का पता
- विनिर्माता का नाम
- विनिर्माता का प्रदर्शन और औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1974 की अनुसूची 3 के अनुसार उसका वित्तीय समूह।
- औषधि नियंत्रण प्राधिकारियों द्वारा यथा अनुमोदित मिश्रण
- औषधिक अनुसूचि/लघु उद्योग एकक का रजिस्ट्री सं० और तारीख

क्रम सं०	सामग्री का नाम	एकक	पूर्व दर एकक, यदि कोई है (तारीख) रु०	नया दर एकक (तारीख)	प्रति बैच अपेक्षित सैद्धांतिक मात्रा	अधिकतम उपरिभाज, यदि कोई हो	अपेक्षित कुल मात्रा	बैच की लागत (5 × 8) रु०
1	2	3	4	5	6	7	8	9

आयातित

1
2
3 आदि
देशी

1
2
3 आदि

जोड़

जोड़ : प्रतिमान के अनुसार प्रसंस्करण क्षति प्रतिशत
कुल सामग्री लागत
प्रति बैच सामग्री लागत

8. औषधि नियंत्रण प्राधिकारियों की अनुज्ञा और तारीख

9. विनिर्माता की किस्म :

सादी टेबलेट/लेपित टेबलेट/नरम/कठोर/मृदित/किसस/सीसिंग बैच/जड़ित/रहित/रोगाणुरहित/गीर रोगाणुरहित/द्रव/चूर्ण/मसहूम/क्रोम आदि।

10. पैकेज की किस्म

अलमोनिगम/कागज/मिलफेन/पट्टियां/वायल/गम्पुल/बोतल/टिन/जार/झापर/महिता/रहित/काटने की ब्लेड/केच ओवर आदि।

11. पैकेज का आकार :

10 वाला/100 वाला/आदि/1 मि०लि०/2 मि०लि०/10 मि०लि०/आदि/5 ग्राम/10 ग्राम/आदि।

12. पूर्वे लेखा वर्ष के दौरान विक्रीय पैकेटों की संख्या

13. पूर्वे लेखा वर्ष के दौरान किए गए विक्रय का मूल्य उत्पाद निकाल कर और उत्पाद निकाल कर विनिर्माताओं के कुल विक्रय के साथ उसका प्रतिशत (ऊपर 12 और 13 के बीच पुनरीक्षण आयोजन की दशा में ही लागू होंगे)।

14. फुटकर मूल्य का कोटा विद्यमान (यदि कोई है) अब दावा किया गया है।

रु० को
रु० पैकेज
(अनुमोदित पैक)

(क) सामग्री लागत (क्रम सं० 15 (घ) के अनुसार सं० ला०)

(ख) संप्रतिष्ठान भागत (प्रतिमान के अनुसार सं० ला०)

(ग) पैकेज सामग्री की लागत (पै० ला०) (प्रतिमान के अनुसार क्रम सं० 16 के अनुसार)

15. सामग्री लागत :

(क) बैच आकार

संख्या टिनर किलो आदि

(ख) ऊपर (क) के अनुसार बैच आकार में वस्तुतः प्राप्त पैकेजों की संख्या

(ग) ऊपर (क) के अनुसार बैच आकार में गिदोनः प्राप्त हो सकने वाले पैकेजों की संख्या

(घ) ऊपर (क) में के बैच आकार के लिए सामग्री की लागत :

कुल सामग्री लागत
सैद्धांतिक पैकेज संख्या

16. पैकेजिंग सामग्री लागत :

क्रम सं०	पैकेजिंग सामग्री	एकक	प्रति एकक दर रु०	बैच आकार	टेबलेट के
				पैकेज प्रत्येक ग्राम /आदि	प्रति पैकेजिंग
				प्रति बैच के लिए अपेक्षित मात्रा संख्या किलो आदि	प्रति बैच पैकेजिंग सामग्री का मूल्य रु०
			पूर्व (तारीख)	वर्तमान (तारीख)	
1.	2	3	4	5	6

ओड़

ओड़ : प्रतिमान के अनुसार प्रसंस्करण क्षति

ऊपर का

कुल पैकिंग सामग्री लागत

प्रति पैकेज पैकिंग सामग्री

लागत

कुल पैकिंग सामग्री लागत

बैच आकार पैकेजों की सं०

टिप्पण : इस प्रश्न के आंकड़े व्यवसायगत लागत लेखापाल चार्टर्ड एकाउण्टेंट द्वारा प्रमाणित किए जाएंगे।

(घ) पैकिंग प्रभार (प्र० ए०) (प्रतिमान के अनुसार)

(ङ) कारखाने के द्वार पर लागत

(क से घ)

(च) ऊपर (ङ) का दर वर्धित कीमत (व० की) का प्रतिशत

(छ) उत्पाद-शुल्क

(ज) कुटकर कीमत

(पृ० की०) (ङ+च+छ)

प्रारूप 4 (सात प्रतियों में प्रस्तुत किया जाए)

[द्वारा 2(ग) 12, 13 और 14]

सैयार रूप में आयातित विनिमित्तियों की कीमत अनुमोदित करने के लिए दिए जाने वाले आवेदन का प्रारूप

- कम्पनी का नाम
- रजिस्ट्रीकृत प्रधान कार्यालय/कारखाने का पता यदि कोई है
- इस सब के आयात के लिए प्राधिकारियों द्वारा दी गई अनुमति का निदेश, यदि कोई है
- आयातित विनिमित्त का नाम
- विनिमित्त की किस्म
केप्सूल/टेबलेट आदि
- विनिमित्तियों का मिश्रण
- पैकों की किस्म
पट्टियाँ/बायल/एम्बुल/आदि
- पैकेज का आकार
10 बाला/आदि/10 मि०ली०/आदि 5/ग्राम/आदि
- वे देश जहाँ से आयात किया गया है और आयात की तारीख
- आयातित मात्रा/पैकों की संख्या योग प्रति पैकेज रु०
- निवेशी मुद्रा में लागत बीमा भाड़ा मूल्य
(इसमें बैंक कमीशन, ब्याज आदि सम्मिलित नहीं है)
- वस्तुतः संवत् लागत बीमा भाड़ा मूल्य (रुपयों में)
(इसमें बैंक कमीशन, ब्याज आदि सम्मिलित नहीं है)
- वस्तुतः संवत् सीमा-शुल्क, यदि कोई है।

14. वस्तुतः उपगत निकासी प्रभार (भ्यूरी सहित)

15. अवतरण लागत (12+13+14)

16. पैकिंग सामग्री, यदि कोई है, प्रतिमान के अनुसार पुनः पैकिंग की दशा में लागू होगा।

17. पैकिंग प्रभार, यदि कोई है, प्रतिमान के अनुसार

18. अवतरण लागत, जिसके अवतरण पुनः पैकिंग लागत, यदि कोई है, भी है (15 से 17)

19. क्रम सं० 18 के प्रतिशत की दर से वर्धित कीमत का दावा

20. उत्पाद शुल्क, यदि कोई है

21. दावाकृत कुटकर कीमत (18 से 20)

22. (क) विद्यमान कुटकर कीमत, यदि कोई है

(ख) पूर्व लेखा वर्ष के दौरान विक्रीत पैकों की संख्या, यदि कोई है

(ग) विनियमों का मूल्य, पूर्व वर्ष में लगाए गए उत्पाद शुल्क यदि कोई है, को अप-बजित करके

टिप्पण : यहाँ दिए गए आंकड़े व्यवसायगत लागत लेखापाल/चार्टर्ड एकाउण्टेंट द्वारा प्रमाणित किए जाएंगे।

प्ररूप 5

[पैरा 2 (ग) और 17 देखिए]

(कीमत सूची का प्ररूप)

क्रम सं०	विवरणित का नाम और उसका प्ररूप	विवरणित (मुख्य संघटक दिए जाएं)।	पैकों की विशेषितियां		उत्पाद-शुल्क		फुटकर विक्रेता के लिए कीमत (उत्पाद शुल्क सहित) रु०	फुटकर कीमत (उत्पाद शुल्क सहित) रु०
			किस्म (पट्टियां/बोतल/आदि)	आकार (10 बोली / 100 बोली / आदि मि० लि०/ आदि 1 मि० आ० / आदि)	दर प्रतिभात	रकम रु०		
1	2	3	4	5	6	7	8	9

टिप्पण : इस प्ररूप के अनुसार सभी मदों के लिए, जिनके अन्तर्गत अनियंत्रित औषधियां भी हैं, जानकारी अनुसूची 1 में विनिर्दिष्ट रूप में प्रदर्शितनुसार दी जाएगी।

प्ररूप 6

वर्षिक जानकारी

[पैरा 2 (ङ) और 25 देखिए]

1. विनिर्माता का नाम
2. रजिस्ट्रीकृत प्रधान कार्यालय/कारखाने का पता
3. लेखा वर्ष जिसकी जानकारी दी गई है
4. प्रयुज औषधि का आवर्त :—

प्रयुज औषधि का नाम	मात्रा उपयुक्त	विक्रीत	विक्रय मूल्य (उत्पाद-शुल्क यदि कोई है, छोड़कर) खपत की गई रु०	विक्रीत रु०
(i) अनुसूची 1 में सूचीबद्ध औषधियां	किलो/लिटर/आदि	किलो/लिटर/आदि		
(क) आयातित				
1.				
2.				
3. आदि				
(ख) देशी				
1.				
2.				
3. आदि				
(ii) अनुसूची 11 में सूचीबद्ध औषधियां				
(क) आयातित				
1.				
2.				
3. आदि				
(ख) देशी				
1.				
2.				
3. आदि				
(iii) अन्य प्रयुज औषधियां				
1.				
2.				
3.				
योग				

बिनिमित्तियों का आवर्त

क्रम सं०	नाम	पैकों का आकार	पैकों की संख्या	उत्पाद शुल्क छोड़कर विक्रय मूल्य रु०
क. निजी बिनिमित्तियाँ				
(i) प्रवर्ग 1				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(ii) प्रवर्ग 2				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(iii) प्रवर्ग 3				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(iv) अन्य				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
ख. उपयोग ()				
क्रय की गई बिनिमित्तियाँ				
(क) आयातित				
(i) प्रवर्ग 1				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(ii) प्रवर्ग 2				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(iii) प्रवर्ग 3				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
(4) अन्य				
	1.			
	2.			
	3. आदि			
उपयोग (ख क)				
ख) बेसी :				
बताए गए रूप में प्रबन्धित				
(ग) उपयोग (ख ख)				
निर्यात विक्रय				
कुल जोड़ (क ख ग)				

लेखा परीक्षण लाभ और हानि लेखों में यथावशित विक्रय और व्ययों का ब्राबंटन

(रूपयों में)

क्र० सं०	विशिष्टियां	लेखा परीक्षण लाभ और हानि		निम्नलिखित को ब्राबंटन						
		लेखा के अनुसार प्रयुज्य औषधि योग	निजी विनिर्माता	आयातित	निर्यात	वैसी क्रय	(5 से 8) का उपयोग	अन्य क्रिया-कलाप (यदि कोई हो)	ब्राबंटन का आधार	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

क. आय

1. विक्रय आय (उत्पाद शुल्क तथा अन्य करों को छोड़कर)
2. नकद सहायकी (यदि कोई है)
3. अन्य आय योग (1 से 3 तक का)

ख. व्यय

4. खपत की गई कच्ची सामग्री
5. पैकिंग सामग्री
6. पावर और ईंधन
7. वेतन और मजदूरी
8. सामान और पुर्जे
9. मरम्मत और रखरखाव
10. बीमा
11. अवसंयोजन
12. स्वाधिरस्य
13. ब्याज
14. प्रधान कार्यालय व्यय
15. व्यवहारी का कमीशन और छूट
16. अनुसंधान और विकास व्यय
17. अन्य व्यय

(4 से 17 का) जोड़

ग. कर पूर्व लाभ
(क-ख)

- घ. विक्रय भावर्त के प्रतिशत के रूप में कर पूर्व लाभ
- (क—100
क-1

टिप्पण (1) ब्राबंटन का आधार युक्ति युक्त होना चाहिए और संगत रूप से अपनाया जाना चाहिए।

(2) क्रम सं० 1 के सामने स्तम्भ 4 से 9 के नीचे के प्रत्येक प्रारूप में क्रमशः क्रम सं० 4 और 5 के नीचे के प्रारूपों के अनुरूप हों।

(3) यह प्रारूप कम्पनी के लेखापरीक्षक द्वारा प्रमाणित किया जाना चाहिए।

पौषधी अनुसूची

(पैरा 15 देखिए)

विनिर्माताओं या विनिर्मितियों के आयातकर्ताओं के विक्रय भावों का कर पूर्व अधिकतम प्रत्यागम दर्शित करने वाला विवरण

प्रकार 'क'—बड़े एकक जिनका प्रतिवर्ष आयात 6 करोड़ विक्रय भावों पर कर पूर्व अधिकतम प्रत्यागम

(क) जिनमें आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य या कोई अनुसंधान कार्य नहीं होता है।	8 प्रतिशत
(ख) जिनमें प्रत्यागम के 5 प्रतिशत या अधिक तक का आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य होता है किन्तु कोई अनुसंधान कार्य नहीं होता है।	9 प्रतिशत
(ग) जिनमें प्रत्यागम के 5 प्रतिशत या अधिक तक का आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य होता है और नई औषधियों के संबंध में, अनुसंधान और विकास कार्य होता है	10 प्रतिशत
प्रकार 'ख'—मध्यम श्रेणी एकक जिनका प्रत्यागम 1 करोड़ रुपए से 6 करोड़ रुपए तक प्रतिवर्ष है	
(क) जिनमें आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य या कोई अनुसंधान कार्य नहीं होता है	9 प्रतिशत
(ख) जिनमें प्रत्यागम के 5 प्रतिशत या अधिक तक का आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य होता है किन्तु कोई अनुसंधान कार्य नहीं होता है	11 प्रतिशत
(ग) जिनमें प्रत्यागम के 5 प्रतिशत या अधिक तक का आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य होता है और नई औषधियों के संबंध में, अनुसंधान और विकास कार्य होता है	13 प्रतिशत

प्रकार 'ग'—छोटे एकक जिनका प्रत्यागम 1 करोड़ रुपए प्रति वर्ष से कम है

(क) जिनमें केवल विनिर्मितियों तैयार करने की क्षमता है	12 प्रतिशत
(ख) जिनमें प्रत्यागम के 5 प्रतिशत या अधिक तक आधारी औषधि का विनिर्माण कार्य होता है	13 प्रतिशत

[सं 5(3)/78-औषधि-II]

एम० एम० पंडित उप सचिव

MINISTRY OF PETROLEUM CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Chemicals and Fertilizers)

ORDER

New Delhi, the 31st March, 1979

S.O. 190(E).—In exercise of the powers conferred by Section 3 of the Essential Commodities Act, 1955 (10 of 1955), the Central Government hereby makes the following Order, namely :—

1. Short title, extent and commencement—(1) This Order may be called the Drugs (Prices Control) Order, 1979.

(2) It extends to the whole of India.

(3) It shall come into force on the date of its publication in the Official Gazette.

2. Definitions—In this Order, unless the context otherwise requires—

(a) "bulk drug" means any substance including pharmaceutical, chemical, biological or plant product or medicinal gas conforming to pharmacopoeial or other standards accepted under the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), which is used as such, or as an ingredient in any formulations;

(b) "dealer" means a person carrying on the business of purchase or sale of drugs, whether as a wholesaler or retailer and whether or not in conjunction with any other business and includes an agent of a dealer;

(c) "distributor" means a distributor of drugs or his agent or a stockist appointed by a manufacturer or an importer for stocking his drugs for resale to a dealer;

(d) "drug" includes :—

(i) a medicine for internal or external use of human beings or animals and all substances intended to be used for, or in, the diagnosis treatment, mitigation or prevention of disease in human beings or animals;

(ii) such substances, intended to affect the structure or any function of the human or animal body or intended to be used for the destruction of vermin or insects which cause disease in human beings or animals, as may be specified from time to time by the Government by notification in the Official Gazette; and

(iii) bulk drugs and formulations;

(e) "Form" means a Form specified in the Fourth Schedule;

(f) "formulation" means a medicine processed out of, or containing one or more bulk drugs or drugs, with or without the use of any pharmaceutical aids for internal or external use for, or in the diagnosis, treatment, mitigation or prevention of disease in human beings or animals, but shall not include :—

(i) any bona fide Ayurvedic (including Sidha) or Unani (Tibb) systems of medicine;

(ii) any medicine included in the Homoeopathic system of medicine;

(iii) any substance to which the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) do not apply;

(g) "free reserve" means a reserve created by appropriation of profits, but does not include reserves provided for contingent liability, disputed claims, goodwill, revaluation and other similar reserves;

(h) "Government" means the Central Government;

(i) "import", with its grammatical variation and cognate expressions, means bringing into India from a place outside India; and "importer", in relation to any goods at any time between their importation and consumption, includes any owner or any person holding himself out to be the importer;

(j) "leader price" means a price fixed by the Government for formulations specified in Category I, Category II or Category III of the Third Schedule, in accordance with the provisions of paragraphs 10 and 11 keeping in view the cost or efficiency, or both, of major manufacturers of such formulations;

(k) "manufacture", in relation to any drug, includes any process or part of a process for making, altering, finishing, packing, labelling, breaking-up or otherwise treating or adapting any drug with a view to its sale and distribution but does not include the compounding or dispensing of any drug or the packing of any drug in the ordinary course of retail business, and "to manufacture" shall be construed accordingly;

(l) "manufacturer" means any person who manufactures a drug;

(m) "net-worth" means the share capital of a company plus free reserve, if any;

(n) "new bulk drug" means a bulk drug manufactured, within the country, for the first time after the commencement of this Order;

- (o) "pooled price", in relation to a bulk drug, means the price fixed under paragraph 7 ;
- (p) "pre-tax return" means profits before payment of income-tax and surtax and includes such other expenses as do not form part of the cost of formulation ;
- (q) "price list" means a price list referred to in this Order and include a supplementary price list ;
- (r) "retail price" means the retail price of a drug arrived at or fixed in accordance with the provisions of this Order and includes a leader price ;
- (s) "retailer" means a dealer carrying on the retail business of sale of drugs to customers ;
- (t) "retention price", in relation to a bulk drug, means the price fixed under paragraphs 4 and 7 for individual manufacturers, or importers, or distributors, of such bulk drugs ;
- (u) "sales turn-over" means the product of units of formulations sold by a manufacturer or an importer, as the case may be, in an accounting year multiplied by retail price inclusive of sales tax, if any, paid on direct sales by the manufacturer or importer but does not include excise duty and local taxes, if any ;
- (v) "Schedule" means a Schedule appended to this Order ;
- (w) "wholesaler" means a wholesaler of drugs or his agent, or a stockist appointed by a manufacturer or an importer for the sale of his drugs to a retailer.

3. Power to fix the maximum sale price of indigenously manufactured bulk drugs specified in First Schedule or Second Schedule.—(1) The Government may, with a view to regulating the equitable distribution of an indigenously manufactured bulk drug specified in the First Schedule or the Second Schedule and making it available at a fair price and subject to the provisions contained in sub-paragraph (2) and after making such inquiry as it deems fit, fix, from time to time, by notification in the Official Gazette, the maximum price at which such bulk drug shall be sold.

(2) While fixing the price of a bulk drug under sub-paragraph (1), the Government may take into account the average cost of production of such bulk drug manufactured by an efficient manufacturer and allow a reasonable return on net-worth.

Explanation.—In this sub-paragraph, the expression "efficient manufacturer" means a manufacturer :—

- (i) whose production of such bulk drug in relation to the total production of such bulk drug in the country is large or
 - (ii) who employs efficient technology in the production of such bulk drug.
- (3) No person shall sell a bulk drug at a price exceeding the price notified under sub-paragraph (1), plus local taxes, if any, payable :

Provided that until the price of a bulk drug is so notified, the price of such bulk drug shall be the price which prevailed immediately before the commencement of this Order and the manufacturer of such bulk drug shall not sell such bulk drug at a price exceeding the price which prevailed as aforesaid.

- (4) (a) Where (after the commencement of this Order) any manufacturer commences production of a bulk drug specified in the First Schedule or the Second Schedule, the price of which has already been notified by the Government, he may sell the bulk drug at a price not exceeding the price so notified.

- (b) Where the price of a bulk drug has not been notified by the Government, the manufacturer shall, within fourteen days of the commencement of the production of such bulk drug, make an application to the Government in Form 1 and intimate Government the price at which he intends to sell the bulk drug and the Government may, after making such inquiry as it deems fit, by order, fix a provisional price at which such bulk drug shall be sold.

- (c) The manufacturer referred to in this sub-paragraph shall, within six months of the commencement of such production, make a further application to the Government in Form 1 and the Government may, after making such inquiry as it deems fit, by notification in the Official Gazette, fix the price of such bulk drug.

4. Power to fix retention price and common sale price.—Notwithstanding anything contained in paragraph 3, the Government may, if it considers necessary or expedient so to do for increasing the production of an indigenously manufactured bulk drug specified in the First Schedule or the Second Schedule, by order, fix :—

- (a) a retention price of such bulk drug ;
- (b) a common sale price for such bulk drug, taking into account the weighted average of the retention price fixed under clause (a).

5. Power to fix maximum sale price of new bulk drug.—

- (a) Every manufacturer of new bulk drug shall, within fourteen days of the commencement of production of such new bulk drug, make an application to the Government in Form 1, and the Government may, after making such inquiry as it deems fit, decide to include such new bulk drug in this Order and by order, fix a provisional price at which such new bulk drug shall be sold.

- (2) (a) In every case where a provisional price has been fixed for a new bulk drug, every manufacturer of such new bulk drug shall on completion of six months of production of such new bulk drug, make a further application to the Government in Form 1.

- (b) On receipt of an application under clause (a), the Government may, after making such inquiry as it deems fit, by notification in the Official Gazette, fix the price of such bulk drug.

- (c) The price fixed under clause (b) shall be the maximum selling price of such new bulk drug and no person (including a person manufacturing such bulk drug thereafter) shall sell such new bulk drug at a price exceeding the price so notified.

6. Power to fix the maximum sale price of imported bulk drug specified in First or Second Schedule.—(1) Every importer of a bulk drug specified in the First Schedule or the Second Schedule shall, within fourteen days of the import of such bulk drug, make an application to the Government in Form 2.

- (2) (a) The Government may, after taking into consideration the information furnished in Form 2, by order, fix the price of such drug.

- (b) The price fixed under clause (a) shall be the maximum sale price of such bulk drug and no person shall sell such bulk drug at a price exceeding the price so fixed.

7. Power to fix retention price and pooled price for the sale of bulk drugs specified in First Schedule or Second Schedule indigenously manufactured as well as imported.—(1) Where a bulk drug specified in the First Schedule or the Second Schedule is manufactured indigenously and is also imported, the Government may, having regard to the sale prices prevailing from time to time in respect of indigenously manufactured bulk drugs and those of imported bulk drugs, by order, fix, with such adjustments as the Government may consider necessary,—

- (a) retention prices for individual manufacturers, importers, or distributors of such bulk drugs ;
- (b) a pooled price for the sale of such bulk drugs.

(2) Where a manufacturer of formulations utilises in his formulations any bulk drug, either from his own production or procured by him from any other source, the price of such bulk drug being lower than the price allowed to him in the price of his formulations, the Government may require such manufacturer—

- (a) to deposit into the Drug Prices Equalisation Account referred to in paragraph 17 the excess amount to be determined by the Government; or
- (b) to sell the formulations at such prices as may be fixed by the Government.

8. Prices of bulk drugs produced through indigenous research and development.—(1) With a view to providing encouragement to the manufacturers of new bulk drugs, produced through original research and developmental efforts in the country and have not been produced elsewhere, the provisions of this Order shall not apply to such bulk drugs for a period of five years from the date of commencement of production of such new bulk drugs :

Provided that every manufacturer of such new bulk drug shall, within fourteen days of the commencement of production of such new bulk drug, make an application to the Government in Form 1 with a certificate from the Department of Science and Technology authenticating his claim of having produced it as an entirely new bulk drug and also furnish to the Government the name of the said new bulk drug, the price at which it may be marketed by him or used by him for captive consumption and such other additional information as may be required by the Government.

Provided further that the price furnished to the Government in respect of the said new bulk drug shall not be increased without the prior approval of the Government.

(2) After the expiry of the period of five years referred to in sub-paragraph (1), the provisions of this Order shall apply to the new bulk drug referred to in that sub-paragraph.

9. Power to direct manufacturers of bulk drugs to sell bulk drugs to manufacturers of formulations.—(1) The Government may, from time to time, by general or special order, direct any manufacturer of any bulk drug to sell such bulk drug to such manufacturers of formulations as may be specified in such order :

Provided that while making any such order, the Government shall have regard to all or any of the following factors, namely :

- (a) the requirements for captive consumption of such manufacturer;
- (b) the requirements of other manufacturers of formulations;
- (c) the planned growth of the pharmaceutical industry in conformity with the policy of the Government from time to time.

(2) For the purpose of making any order under sub-paragraph (1), the Government may call for such information from manufacturers, importers or distributors, of bulk drugs as it may consider necessary and such manufacturers, importers or distributors shall be bound to furnish such information within such time as may be specified by the Government.

10. Calculation of retail price of formulations.—The retail price of a formulation shall be calculated in accordance with the following formula, namely :

$$R.P. = (M.C. + C.C. + P.M. + P.C.) \times$$

$$\left[1 + \frac{MU}{100} \right] + E.D.$$

Where—

"R. P." means retail price.

"M.C." means material cost and includes the cost of drugs and other pharmaceutical aids used including overages, if any, and process loss thereon in accordance with such norms

as may be specified by the Government from time to time by notification in the Official Gazette in this behalf.

"C.C." means conversion cost worked out in accordance with such norms as may be specified by the Government from time to time by notification in the Official Gazette in this behalf.

"P.M." means the cost of packing material including process loss thereon worked out in accordance with such norms as may be specified by the Government from time to time by notification in the Official Gazette in this behalf.

"P.C." means packing charges worked out in accordance with such norms as may be specified by the Government from time to time by notification in the Official Gazette in this behalf.

"M.U." means mark-up referred to in paragraph 11.

"E.D." means excise duty :

Provided that in the case of an imported formulation the landed cost shall form the basis for fixing its price along with such margin as the Government may allow from time to time.

Provided further that where an imported formulation is re-packed, its landed cost plus the cost of packing materials and packing charges as worked out in accordance with such norms as may be specified by the Government from time to time, by notification in the Official Gazette, shall form the basis for fixing its price.

Explanation.—For the purposes of this paragraph, "landed cost" shall mean the cost of import of drug inclusive of customs duty and clearing charges.

11. Mark-up.—Mark-up referred to in paragraph 10 includes the distribution cost, outward freight, promotional expenses, manufacturer's margin and the trade commission and shall not exceed—

- (a) forty per cent in the case of formulations specified in Category I of the Third Schedule;
- (b) fifty-five per cent in the case of formulations specified in Category II of the said Schedule;
- (c) one hundred per cent in the case of formulations specified in Category III of the said Schedule.

12. Power of Government to fix leader prices of formulations specified in Categories I and II of the Third Schedule—

(1) The Government may, from time to time, by notification in the Official Gazette, fix the leader price of a formulation specified in Category I or Category II of the Third Schedule and such leader price shall operate as the ceiling sale price for every manufacturer of such formulations.

(2) Notwithstanding anything contained in sub-paragraph (1) where the selling price of a formulation of a manufacturer on the date of commencement of this Order is less than the leader price fixed under sub-paragraph (1), such manufacturer shall not except with the prior approval of the Government increase the selling price of his formulation.

(3) The Government may, of its own motion or on application made to it in this behalf by a manufacturer in Form 3 or Form 4 as the case may be, after calling for such information as it may consider necessary, by order, fix a revised leader price for a formulation.

13. Power of Government to fix retail price of formulations specified in Category III of Third Schedule.—(1) The Government may, from time to time, by order, fix the retail price of a formulation specified in Category III of the Third Schedule in accordance with the provisions of paragraphs 10 and 11.

(2) Where the Government fixes or revises the price of any bulk drug under the provisions of this order and a manufacturer utilises such bulk drug in his formulations specified in Category III of the Third Schedule he shall, within thirty days of such fixation or revision, make an application to the Government in Form 3 or Form 4, as the case may be and Government may, if it considers necessary, fix or revise the price of such formulation.

(3) The retail price of a formulation once fixed by the Government under sub-paragraph (1) shall not be increased by any manufacturer except with the prior approval of the Government.

(4) Any manufacturer, who desires revision of the retail price of a formulation fixed under sub-paragraph (1), shall make an application to the Government in Form 3 or Form 4, as the case may be, and the Government may, after calling for such information as it may consider necessary, by order, fix a revised price for such formulation.

(5) Notwithstanding anything contained in the foregoing sub-paragraphs, the retail price of a formulation, specified in Category II of the Third Schedule, of a manufacturer shall, until the retail price thereof is fixed under the provisions of this Order, be the price which prevailed immediately before the commencement of this Order and the manufacturer of such formulation shall not sell such formulation at a price exceeding the price which prevailed as aforesaid.

(6) (a) Without prejudice to the provisions of the preceding sub-paragraphs the Government may, if it considers necessary or expedient so to do, by notification in the official Gazette, fix a leader price for any formulations specified in Category III of the Third Schedule and any manufacturer of such formulation may sell such formulation at a price not exceeding the price so notified and intimate the Government accordingly.

(b) The provisions of sub-Paragraph (2) shall not apply to such manufacturer

14. General provisions regarding prices of formulations .—

(1) No Manufacturer or importer shall market a new formulation or a new pack, or a new dosage form of his existing formulation specified in Category I or Category II or Category III of the Third Schedule without obtaining the prior approval of its price from the Government.

(2) No person shall sell or dispose of any imported formulations specified in Category I or Category II or Category III of the Third Schedule without obtaining the prior approval of its price from the Government.

(3) Any manufacturer or importer, who desires to obtain the approval of the Government in respect of the price for any formulations referred to in sub-paragraph (1) or Sub-Paragraph (2), shall make an application to the Government in Form 3 or Form 4, as the case may be, and the Government may, within a period of four months of the receipt of an application accord its approval, subject to such modifications, as it may consider necessary :

Provided that where approval is not accorded with the said period of four months, the manufacturer or importer, as the case may be, may market the new formulation or new pack or new dosage form referred to in sub-paragraph (1) at the price declared by him in his application, issue the price list forthwith and intimate the Government accordingly.

Provided further that the Government may, if it considers necessary, by order, revise the price so declared by the manufacturer or importer, as the case may be, and upon such revision, the manufacturer or importer shall not sell such formulation at a price exceeding the price so revised.

15. Power to revise prices of formulations .—Notwithstanding anything contained in this Order :—

(a) The Government may, after obtaining such information as it may consider necessary from a manufacturer or an importer, fix or revise the retail price of one or more formulations marketed by such manufacturer or importer, including a formulation not specified in any of the categories of the Third Schedule, in such manner as the pre-tax return on the sales turnover of such manufacturer or importer does not exceed the maximum pre-tax return specified in the Fifth Schedule ;

(b) the Government may, if it considers necessary so to do in public interest, by order, revise the retail price of any formulation specified in any of the categories of the Third Schedule.

16. Fixation of price under certain circumstances .—Where any manufacturer, importer, or distributor of any bulk drug or formulation fails to furnish information as required under

this order within the time specified therein, the Government may, on the basis of such information as may be available with it, by order, fix a price in respect of such bulk drug or formulation, as the case may be.

17. Drug Prices Equalisation Account .—(1) The Government shall maintain an Account to be known as the Drugs Prices Equalisation Account to which shall be credited—

(a) by the manufacturer, importer or distributor, as the case may be—

(i) the amount determined under sub-paragraph (2) of paragraph 7 ;

(ii) the excess of the common selling price or, as the case may be, pooled price over his retention price ; and

(b) such other sums of money as the Central Government may, after due appropriation made by Parliament by law in this behalf, grant from time to time.

(2) The amount credited under sub-paragraph (1) shall be spent only :—

(a) for paying to the manufacturer, importer or distributor, as the case may be, the short-fall between his retention price and the common selling price or, as the case may be, the pooled price for the purpose of increasing the production, or securing the equitable distribution and availability at fair prices, of drugs ;

(b) for expenses incurred by the Government in discharging the functions under this paragraph.

(3) Every manufacturer, importer or distributor may, if he has any claim under clause (a) of sub-paragraph (2), make an application to the Government and the Government may, in settling the claim, require the manufacturer, importer or distributor, as the case may be, to furnish such details as may be specified by it in this behalf.

(4) The Government shall maintain account of all moneys credited to, and expended from out of, the Drug Prices Equalisation Account and such other reports and returns as it may consider necessary relating to the said account.

18. Certain provisions of this Order to apply to formulations not included in Category I, Category II or Category III of Third Schedule.—The provision of this Order, other than those contained in paragraphs 10 to 14 (both inclusive), shall apply to any formulation not specified in Category I, Category II or Category III of the Third Schedule.

19. Furnishing of price list by manufacturer or importer to dealers.—(1) Every manufacturer or importer of a formulation intended for the sale shall furnish to the dealers, State Drug Controllers and the Government, a price list showing the price at which the formulation is sold to a retailer (inclusive of excise duty) and the retail price of such formulation and the list shall be furnished to the dealers, in Form 5, not later than thirty days from the commencement of this Order :—

Provided that where a manufacturer or an importer furnishes such a price list, it shall not be obligatory for such manufacturer or importer to furnish a fresh price list at the time of every subsequent sale to the dealer unless there is any change by way of addition, deletion or alteration in that list, in which case a supplementary price list including such additions, deletions or alterations shall be furnished.

(2) Every manufacturer or importer shall give effect to the change in prices as approved by the Government from time to time, within fifteen days from the receipt by such manufacturer or importer of the communication in this behalf from the Government.

(3) Every dealer shall display the price list at a conspicuous part of the premises where he carries on business, in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

20. Retail price to be displayed on label of container.—Every manufacturer, importer or distributor of a formulation intended for sale shall display in indelible print mark on the label of the container of the formulation or the minimum pack thereof offered for retail sale, the maximum retail price of that formulation with the words "retail price not to exceed" preceding it, and "local taxes extra" succeeding it.

21. Control of sale prices of formulations specified in Third Schedule.—No retailer shall sell any formulation specified in any of the categories in the Third Schedule to any person at a price exceeding the price specified in the current price list or the price indicated on the label of the container or pack thereof, whichever is less, plus the local taxes, if any, payable.

Explanation.—For the purposes of this paragraph, "local taxes" include sales tax and octroi actually paid by the retailer under any law in force in a particular area.

22. Sale of split quantities of formulations.—No dealer shall sell loose quantity of any formulation drawn from a bottle pack of such formulation at a price which exceeds the pro-rata price of the formulation plus 5 per cent thereof :

Provided that nothing in this behalf shall apply to any formulation compounded at the premises of the dealer.

23. Manufacturer, distributor and dealer not to refuse sale of drug.—Subject to the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) :—

- (a) no manufacturer or distributor shall withhold from sale or refuse to sell to a dealer any drug without good and sufficient reasons ;
- (b) no dealer shall withhold from sale or refuse to sell and drug available with him to a customer wanting to purchase such drug.

24. Price to the wholesaler and retailer.—(1) No manufacturer, importer or distributor shall sell a formulation to a wholesaler unless otherwise permitted under the provisions of this Order or any other order made thereunder, at a price higher than :—

- (a) the retail price minus 14 per cent thereof, in the case of ethical drugs, and
- (b) the retail price minus 12 per cent thereof, in the case of non-ethical drugs.

(2) No manufacturer, importer, distributor or wholesaler shall sell a formulation to a retailer unless otherwise permitted under the provisions of this Order or any order made thereunder, at a price higher than :—

- (a) the retail price minus 12 per cent thereof, in the case of ethical drugs, and
- (b) the retail price minus 10 per cent thereof, in the case of non-ethical drugs.

Explanation.—For the purposes of this paragraph, —

- (i) "ethical drugs" shall include all drugs specified in Schedule C, entries Nos. 1, 2, 3, 7, 8 and 9 of Schedule C(1), Schedule E, Schedule G, Schedule H and Schedule I, appended to the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, made under the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) ; and

- (ii) "non-ethical drugs" shall mean all drugs other than ethical drugs.

(3) Notwithstanding anything contained in sub-paragraphs (1) and (2), the Government may, by a general or special order, fix, in public interest, the price to the wholesaler or retailer in respect of any formulation the price of which has been fixed or revised under this Order.

25. Maintenance of records and production thereof for inspection.—(1) Every manufacturer shall maintain in such form as may be specified by the Government, records relating to the sales turnover of individual bulk manufactured by him and the sales turnover of formulations packwise, and also such other records as may be directed from time to time by the Government and such records shall be open for inspection by the Government.

(2) Every manufacturer shall, within six months of the close of the accounting year, submit to the Government information for that year in Form 6.

(3) Every dealer or manufacturer shall maintain the cash memo or credit memo, books of account and records of purchase and sale of drugs and shall make available the said records for inspection by the Government.

26. Power of entry, search and seizure.—(1) Any gazetted officer of the Central Government or of a State Government authorised by a general or special order by the Central Government or, as the case may be, the State Government in this behalf may, with a view to securing compliance with this Order or to satisfy himself that the provisions of this Order have been complied with—

- (a) enter and search any place ;
- (b) seize any drug, along with the containers, packages, or coverings in which the drug is found, in respect of which he suspects that any provision of this Order has been, is being, or is about to be, contravened, and thereafter take all measures, necessary for securing production of the drug, containers, packages or coverings, so seized, in a court of law and for their safe custody pending such production ;
- (c) seize any document, such as, cash memo or credit memo books, books of account and records of purchase and sale of the drugs in respect of which he suspects that any provision of this Order has been, is being, or is about to be contravened.

(2) The provision of section 100 of the Code of Criminal Procedure, 1973 (2 of 1974), relating to search and seizure shall, so far as may be, apply to searches and seizures under this Order.

27. Power to review.—Any person aggrieved by any notification or order under paragraphs 3, 4, 5, 6, 7, 9, 12, 13, 14, 15 or 16 may apply to the Government for a review of the notification or order within fifteen days of the date of publication of the notification in the Official Gazette, or, as the case may be, the receipt of the order by him, and the Government may make such order on the application as it may consider necessary.

28. Power to issue directions.—The Government may, from time to time, issue such directions, consistent with the provisions of this Order to any manufacturers or importer, as may be necessary to carry out the provisions of this Order and such manufacturer or importer shall comply with such directions.

29. Penalties.—Any contravention of any of the provisions of this Order shall be punishable in accordance with the provisions of the Essential Commodities Act, 1955 (10 of 1955).

30. Interpretation.—If any question arises as to the placing of a formulation in any of the categories of the Third Schedule, such question shall be decided by the Government.

31. Power to exempt.—(1) The Government may, having regard to the factors mentioned in sub-paragraph (2) and subject to such conditions, if any, as it may specify, by Order in the Official Gazette, exempt any drug manufacturing unit or a class of such units from the operation of all or any of the provisions of this Order and may, as often as may be, revoke or modify such Order.

(2) While granting exemption under sub-paragraph (1), the Government shall have regard to all or any of the following factors relating to the drug manufacturing unit or a class of such units, namely :—

- (a) number of workers employed ;
- (b) amount of capital invested ;
- (c) range and type of products manufactured ;
- (d) sales turnover.

32. Delegation of powers.—The Government may, by notification in the Official Gazette, direct that all or any of the powers conferred upon it by this Order, other than those

contained in paragraphs 27, 28, 30 and 31 shall, subject to such restrictions, exceptions and conditions; if any, as may be specified, in the direction, be exercisable also by—

(a) such officer or authority subordinate to the Central Government; or

(b) such State Government or such officer or authority subordinate to the State Government.

as may be specified in the direction

33. Repeal.—As from the commencement of this Order, the Drugs (Prices Control) Order, 1970, shall cease to operate except as respects things done or omitted to be done before such cesser.

[No. 5(3)/78-Drug. II]

M. S. PANDIT, Dy. Secy.

THE FIRST SCHEDULE

[See Paragraph 3, 4, 6(1) 7 (1)]

BULK DRUGS

List of Bulk Drugs (including salts, derivatives and esters, if any) used in Cat. I & II formulations appearing in Third Schedule

I. Bulk Drugs used in Category I formulations

Sl. No.	Name of the Bulk Drug
1.	Insulin
2.	Iodo-Chlorohydroxyquinoline
3.	Isonicotinic Acid Hydrazide
4.	PAS Acid
5.	PAS Sodium
6.	Potassium Penicillin G.
7.	Sodium Penicillin G.
8.	Procaine Penicillin
9.	Penicillin Potassium V (Phenoxy Methyl Penicillin)
10.	Streptomycin Sulphate
11.	Thiacetazone
12.	Dapsone
13.	Aspirin
14.	Pethidine
15.	Benzathine Penicillin
16.	Calcium PAS
17.	Pertussis Toxoid
18.	Diphtheria Toxoid
19.	Tetanus Toxoid
20.	Digoxin
21.	Hydrochlorthiazide
22.	Di-Iodo-hydroxyquinoline
23.	Morphine Sulphate

II. Bulk Drugs used in Category II Formulations

1. Amodiaquin
2. Chloramphenicol
3. Chloroquin
4. Prednisolone
5. Tetracycline
6. Tolbutamide
7. Sulphadimidine
8. Diethylcarbamazine Citrate
9. Analgin
10. Phenobarbitone
11. Phthalyl Sulphathiazole
12. Calcium B. PAS
13. Piperazine

14. Frusemide
15. Oxytetracycline
16. Primaquin
17. Glyceryl Trinitrate
18. Quinine
19. Pyrolidine Methyl Tetracycline
20. Demethyl Chlorotetracycline

THE SECOND SCHEDULE

[See Paragraph 3, 4, 6(1), 7(1)]

List of Bulk Drugs (including salts, esters and derivatives, if any) used in Category III formulations appearing in Third Schedule

I. Anaesthetics, General and Local :

1. Benzocaine
2. Chloroform
3. Cocaine
4. Ether
5. Ethyl Chloride
6. Halothane
7. Trichloroethylene
8. Procaine
9. Xylocaine (Lignocaine)
10. Marcaine
11. Thiopentone Sodium
12. Ketamine

II. Analgesics and Antipyretics :

1. Amidopyrin
2. Baralgin Ketone
3. Codeine
4. Dextropropoxyphene
5. Fentanyl Citrate
6. Methyl Salicylate
7. Osadrine
8. Paracetamol
9. Pentazocaine
10. Phenacetin
11. Propoxy Phenazone
12. Phenylisopropylpyrazolone

III. Anthelmintics :

1. Bephenium hydroxy naphthoate
2. Dithiazamin Iodide
3. Pyrinium
4. Tetramisol
5. Thiabendazole
6. Pyrantel

IV. Antifameobics :

1. Broxyquinoline
2. Brobenzoxalidine
3. Bismuth Glycolylarsanilate
4. Dehydroemetine.
5. Diloxamide
6. Emetine
7. Furazolidone
8. Chlorophenoxamide (Clefamide)
9. Metronidazole
10. Phanquone

V. Anti-asthmatic and Enteric Antiseptics :

1. Ephedrine
2. Pseudo-Ephedrine
3. Salbutamol

4. Aminophylline
5. Theophylline
6. Papaverine
7. Ajmalicin

VI. Antibiotics :

1. Amphotericin
2. Bacitracin
3. Carbenicillin
4. Cloxacillin
5. Cephalexin
7. Cephaloridine
6. Cycloserine
8. Doxycycline
9. Framycetin
10. Gentamycin
11. Gramicidin
12. Griseofulvin
13. Kanamycin
14. Lincomycin
15. Methicillin
16. Nystatin
17. Neomycin
18. Oxacillin
19. Oleandomycin
20. Paramomycin
21. Polymixin
22. Rifampicin
23. Spiramycin
24. Viomycin
25. Lymecycline
26. Colistin
27. Tyrothricin
28. Ampicillin
29. Erythromycin

VII. Anti-Cancer Drugs :

1. L-Asparaginase
2. Busulphan
3. Chlorambucil
4. Cyclophosphamide
5. Cerubidin (Daunorubicin)
6. 5 Flurouracil]
7. 6-Mercaptopurine
8. Thiotepa (NNN-Triethylenethiophosphoramide)
9. Mitomycin
10. Adviamycin
11. Bleomycin
12. Azathioprine
13. Melphalan
14. Vinblastin
15. Vincristine

VIII. Anticoagulants :

1. Warfarin 3—£—Acetonylbenzyl)-4-hydroxycoumarin),
2. Heparin
3. Ethyl Biscoumacetate.
4. Phenyridione
5. Heparinoid substance isolated or derived from Lung Tissue.

IX. Anticovulsants :—

1. Ethosuximide
2. Diphenyl Hydantoin
3. Primidone

X. Antidiabetics :

1. Carbutamide
2. Chlorpropamide
3. Glybenclamide
4. Glipizide
5. Metformin
6. Phenformin

XI. Antihistaminics :

1. Antazoline
2. Bucilizine
3. Cyclizine
4. Carbinoxamine
5. Chlorocyclizine
6. Chlorpheniramine
7. Clemisole
8. Dimenhydrinate
9. Dimethindone
10. Diphenhydramine
11. Diphenyl Pyraline
12. Diphenyl-Piperadine-Propane
13. Hydroxyzine
14. Mepyramine
15. Methdilazine
16. Methapyrilene
17. Meclozine
18. Pheniramine
19. Halopyramine
20. Promethazine
21. N-Phenyl-N-Benzyl-4-Amino-1-Methyl-Piperadine
22. Pyrolidylethyl Phenyl Benzyl-Amine
23. Isothiopendyl
24. Phenindamine
25. Triprolidine
26. Triplenamine
27. Thenalidine
28. Trimeprazine
29. Cyproheptadine
30. Dexachloropheniramine
31. Bamapiem (Soventol)

XII. Antileprotic Drugs :

Clofazimine

XIII. Antimalarial Drugs :

1. Mepacrine
2. Pyrimethamine

XIV. Antirheumatic :

1. Ibuprofen
2. Indomethacin
3. Oxy-Phenylbutazone
4. Phenyl Butazone
5. Sodium Salicylate

XV. Antiseptics :

1. Chloroxenols
2. Chlorocresols
3. Hexyl-Resorcinol
4. Greosote
5. Hydrogen Peroxide
6. Iodine
7. Cetrimide
8. Chlorhexidine

XVI. Antispasmodics :

1. Atropine Methylnitrate
2. Ethylmorphine
3. Belladonna Alkaloids
4. Hyoscine

XVII. Antitubercular :

1. Ethambutol
2. Ethionamide
3. Pyrazinamide
4. Morphaiznamide
5. Prothionamide

XVIII. Cardiovascular :**(i) Antihypertensive :**

1. Rauwolfia Alkaloids
2. Guanethidine Sulphate
3. Methyl Dopa
4. Pentolinum Tartarate
5. Dihydroergocristine
6. Cloposamide
7. Clonidine
8. Dihydralazine

(ii) Peripheral Vasodilators and Coronary Vasodilator :

1. Histamine
2. Isoxsuprine
3. Nylidrine
4. Penta Erythritol Tetranitrate
5. Prenylamine
6. Sorbide Nitrate
7. Dipyridamol
8. Amyl Nitrite
9. Mannitol Hexanitrate

(iii) Cardiac Glycosides :

1. Digitoxin
2. Lanatosides
3. Onabaine

(iv) Others

1. Nikethamide
2. Clofibrate
3. Xanthinol Nicotinate
4. Carbacol (40)
5. Propranolol
6. Quinidine
7. Procainamide
8. Methacholine

XIX. Corticosteroids

1. Dexamethasone
2. Betamethasone
3. Triamcinolone
4. Prednisone
5. Hydrocortisone
6. Cortisone
7. A.C.T.H. (Corticotropin)

XX. Diuretics :

1. Benzthiazide
2. Bendrofluazide
3. Chlorthalidene
4. Polythiazide
5. Spiranolactone

6. Triamberene
7. Mersalyl Acid
8. Acetazolamide
9. Ethoxzolamide
10. Chlorothiazide
11. Cyclopenthiazide
12. Hydroflumethiazide
13. Ethacrinic acid.

XXI. Drugs used for Calcium therapy :

1. Calcium Gluconate
2. Calcium Levullinate
3. Calcium Lactate
4. Calcium Lactoblonate

XXII. Haematincs :

1. Ferrous Gluconate
2. Ferrous Fumarate
3. Ferrous Sulphate
4. Iron-Dextran Complex
5. Liver Extract
6. Ferric Ammonium Citrate
7. Iron-Sorbitol Complex

XXIII. Oral Contraceptives :

1. Oestradiol
2. Lynestrenol
3. Ethisterone
4. Mestranol
5. Nor-ethisterone
6. Dimethisterone
7. Norgestrel
8. Megestrol
9. Ethynodiol
10. Norothynodral.

XXIV. Ophthalmolgical Preparations :

1. Sulphacetamide
2. Boric Acid
3. Atropine
4. Pilocarpine
5. Phenyllophrine
6. Homatropine
7. Physostigmine Salicylate

XXV. Oxytocics :

1. Ergot Alkaloids
2. Oxytocin

XXVI. Plasma Expanders and Transfusion Solution :

1. Dextran
2. Polyvinyl Pyrrolidone
3. Dextrose Anhydrous
4. Sodium Chloride
5. Sod. Lactate
6. Pot. Chloride

XXVII. Sera and Vaccines :

1. Antirabic Vaccine
2. Yellow Fever Vaccine
3. Cholera Vaccine
4. Tetanus antitoxin
5. Diphtheria antitoxin
6. Gasgangrene antitoxin

7. Antirabic Serum
8. Antivenom Serum
9. B.C.G. Vaccine
10. Typhoid Vaccine
11. Polio myelitis Vaccine (oral)
12. TAB vaccine

XXVIII. Urinary :

1. Nitrofurantion.
2. Nalidixic Acid.
3. Methanamine.

XXIX. Vitamins :

1. Vitamin —A.
2. Vitamin -B1.
3. Vitamin-B12.
4. Vitamin B6.
5. Vitamin B12 (Cyano and Hydroxy).
6. Vitamin C
7. Vitamin D3.
8. Vitamin K.
9. Vitamin P.
10. Vitamin E.
11. Niacin and Niacinamide.
12. Panthenols and Panto-thenates.
13. Folic Acid.

XXX. Antacids :

1. Aluminium Hydroxide.
2. Magnesium carbonate.
3. Magnesium Trisilicate.
4. Magnesium Hydroxide.
5. Sodium Bicarbonate.
6. Calcium Carbonate.

XXXI. Antidiarrhoeals :

1. Diphenoxylate.
2. Sulphaguanidine.
3. Kaolin.
4. Pectin.

XXXII. Antigout drugs ::

1. Allopurinol.
2. Probenecid.

XXXIII. Disinfectants :

Cresols.

XXXIV. Antitussives and Expectorants :

1. Chlorphodional.
2. Dextromethorphan.
3. Guaiacol Glyceryl Ether.
4. Noscapine.
5. Oxeladine.
6. Piperazethate.
7. Pholcodeine.
8. Menthol.

XXXV. Dental products other than those containing local anaesthetics :

1. Sodium Fluoride.
2. Stannous Fluoride.

XXXVI. Dermatological preparations not containing antibiotics sulphonamides and corticosteroids :

1. Sulphur sublimed.
2. Methoxsalen.

3. Ichthammol.
4. Ammoniated mercury.
5. Resorcinol.
6. Chrysarobin.
7. Dithranol.
8. Salicylic acid.
9. Benzoic acid.
10. Zinc oxide.
11. Benzyl benzoate.
12. Gamma benzenehexachloride.
13. Calamine.
14. Chlorphenesin.

XXXVII. Parasympathomimetics:

1. Methacholine.
2. Carbachol.
3. Neostigmine.
4. Physostigmine.
5. Acetyl Choline Chloride.
6. Pyridostigmine.

XXXVIII. Other Anti-Infectives

1. Trimethoprim.
2. Sulphamthoxazole.
3. Sulphamoxole.
4. Sulphadimethoxin.
5. Sulphaphenazole.
6. Sulphamethoxypyridazine.
7. Sulphasomidine.
8. Sulphadiazine.
9. Sulphafurazole.
10. Succinyl Sulphathiazole.
11. Tolnaftate.

THE THIRD SCHEDULE

(See paragraphs 2(j), 11, 12, 13, 14, 15, 18, 21 and 30)

LIST OF CATEGORY I, CATEGORY II AND CATEGORY III FORMULATIONS**Category-I Formulations**

1. Aspirin Tablets.
2. Digoxin Tablets.
3. DDS Tablets.
4. DPT Vaccines.
5. Insulin Injection (all sorts)
6. Hydro-Chlorothiazide Tablets.
7. Iodo-chloro-hydroxy-quinoline tablets and Di-iodo-hydroxy-quinoline tablets.
8. INH tablets.
9. INH plus Thiacetazone tablets.
10. Morphine sulphate injection.
11. Penicillin injection including procaine Penicillin G and Benzathine Penicillin (all strengths)
12. PAS and its salts, granules and tablets.
13. Phenoxymethyl penicillin tablets.
14. Streptomycin injection all strengths plus combination with penicillin.
15. Pethidine Injection.

Category-II Formulations

1. Analgin Tablets.
2. Amodiaquin Tablets.
3. Chloramphenicol oral preparations including chloramphenicol palmitate, suspension and Syrup and chloramphenicol Sodium Subcinate injectable.

4. Chloramphenicol in combination with Streptomycin.
5. Chloroquin salts.
6. Primaquin Tablets.
7. Calcium Benzoyl PAS Tablets.
8. Diethyl carbamazepine citrate tablets.
9. Furosemide tablets, injection.
10. Glyceryl Trinitrate tablets.
11. Phthalyl Sulphathiazole Tablets.
12. Prednisolone Tablets and injection.
13. Phenobarbitone Tablets.
14. Piperazine and its salts—tablets, syrup.
15. Sulphadimidine tablets.
16. Tetracyclines, capsules, tablets, syrup, injection, eye ointment (including Oxy-Demethyl-Chloro and Pyridoxine Methyl Tetracyclines).
17. Tolbutamide tablets.
18. Tetanus Toxoid Injection.
19. Diphtheria tetanus toxoid injection.
20. Quinine Salts, tablets and injection.

Category-III Formulations

Formulations based on drugs falling under the following Categories excluding the formulations included in Categories I and II:

1. Anaesthetics, General and Local.
2. Analgesics and Antipyretics.
3. Anthelmintics
4. Antiamoebics.
5. Anti asthmatic drugs and Enteric Antiseptics.
6. Antibiotics including semisynthetic antibiotics.
7. Anticancer Drugs.
8. Anticoagulants.
9. Anticonvulsants.
10. Antidiabetics.
11. Antihistaminics.
12. Antileprotic Drugs.
13. Antimalarial Drugs.
14. Antirheumatic and Antigout drugs.
15. Antiseptics.
16. Antispasmodics.
17. Antitubercular Drugs.
18. Cardiovascular Drugs.
19. Corticosteroids.
20. Diuretics.
21. Drugs used for Calcium therapy.
22. Haematincs.
23. Oral Contraceptives.
24. Ophthalmological preparations
25. Oxytocics.
26. Plasma Expanders and Transfusion Solutions.
27. Sera and Vaccines.
28. Vitamins.
29. Urinary drugs.
30. Antacids.
31. Antidiarrhoeals.
32. Disinfectants.
33. Antitussives and Expectorants.
34. Dental products other than those containing local anaesthetics.
35. Dermatological preparations not containing antibiotics sulphonamides and Corticosteroids.
36. Otic preparations not based on antibiotics.
37. Parasympathomimetics.
38. Other Anti-infectives

THE FOURTH SCHEDULE

FORMS

Form-1 (To be submitted in duplicate)

(See paragraphs 2(e), 3(4), 5 and 8(1),

Form of application for fixation or revision of prices of bulk drugs.

1. Name of the Bulk Drug:
2. Name of the Manufacturer:
3. Address of the Registered/Head Office of the Manufacturer.
4. Address of the Factory: (a) Industrial Licence/SSI Registration No.
5. Licensed capacity (b) Date of Issue of the Licence/Date of Registration.
(c) Production capacity: Licensed: Tonnes/Kgs/Litres/etc.
6. Installed capacity: (a) No. of shifts; One/Two/Three
(b) No. of operating days per year.
(c) Mass production per shift: Tonnes/Kgs/Litres/etc.
(d) Date of commissioning.
(e) Installed capacities per annum.
7. Date of commencement of commercial production:
8. Actual production achieved during the last accounting year (preferably month-wise) and also monthly production during the current year; Tonnes/Kgs./Litres/etc.
9. Brief note on the manufacturing process adopted by you indicating all stages including recovery of bye-products, if any, solvents etc. and state-wise overall yields for each drug.
10. Average hourly rate of production for each of the bulk drug since commencement of commercial production.
11. Maximum hourly rate of production achievable.
12. Estimated production of the bulk drug during the next three years.
13. If the production is proposed to be captilvely consumed for manufacture of the formulation, please furnish the quantity to be so consumed out of the production given against Sl. No. 8. and Sl. No. 12.
14. Capital employed for the manufacture of the bulk drug(s):
(a) Net fixed assets (after depreciation)
(b) Working Capital
(c) Total
(In the case of multi-purpose plant the capital employed as above and the share to be allocated to the bulk drug/intermediate under consideration to be given).
15. Please state how the above capital employed is financed by net worth and borrowings.
16. Please state the average rate of interest paid by you on your borrowings, supported by figures.
17. Please furnish latest c.i.f. price of the bulk drug if the same had been imported or is being imported by you or by any other agency known to you.
18. Please furnish the cost of production of the bulk drug as per Proforma (attached) duly certified by a Practising Cost/Chartered Accountant.

Notes :

- (1) Any hold up affecting production to be shown clearly against Serial No. 8.

- (2) In case the same plant facilities are used for production of more than one product the information as per Serial No. 6 may be given productwise.
- (3) Please furnish a copy each of audited Balance Sheet and Profit and Loss Account for the last three years.

PROFORMA

(See Item 18)

- I. Name of the Bulk Drug
- II. (a) Production in Tonnes/Kgs/Litres/etc.
(b) Sales in Tonnes/Kgs./Litres etc.
(c) Despatches in Tonnes/Kgs./Litres/etc.
- III. Period for which the cost data is given :

Particulars	Norms of consumption as per Project report of know-how or suppliers' guaranteed norms or the norms developed by you as standards	Unit	Actual Consumption during the period	Rate Amount	Per Unit of production Qty. Cost Rs.
-------------	--	------	--------------------------------------	-------------	--------------------------------------

1. Raw materials :

(a) Imported

- 1.
- 2.
- 3.

(b) Indigenous

- 1.
- 2.
- 3.

Total raw material cost
Less Recoveries of Solvents
Net Raw material cost

2. Utilities

- (a) Power
(b) Water
(c) Fuel Oil
(d) other services (to be specified)

3. Conversion cost

- (a) Salaries and Wages
(b) Operating supplies or consumable stores.
(c) Repairs and Maintenance
(d) Other factory overheads
(e) Administration overheads.
(f) Depreciation

4. Total cost of production

5. Interest on Borrowings

6. Minimum Bonus
Total

7. Packing :

- (a) Materials
(b) Other expenses

8. Selling Expenses

9. Transport Charges

10. Transit Insurance Charges
11. Total cost of sales
12. Profit margin (Basis of calculations to be given)
13. Selling Price (11+12)
14. Existing price or National price or Declared price

Notes

- (i) Items of expenses to be excluded from costs :

- (a) Bonus in excess of statutory minimum
(b) Bad Debts & Provisions
(c) Donations and charities
(d) Loss/Gain on sale of assets
(e) Brokerage and commission
(f) Expenses not recognised by Income-Tax authorities (salary/prequisites, advertisements etc.)
(g) Adjustments relating to previous years.

- (ii) In the case of imported raw materials please furnish separately the c.i.f. price, duty of customs and other charges totalling to the landed cost adopted against Sl. No. 1(a).

- (iii) Cost of intermediates manufactured for captive use should be on the basis of factory cost of production inclusive of administration overheads and shown separately against Sl. No. 1 (b). A separate cost-sheet in the same proforma may please be appended.

- (iv) Cost of generated utilities like power, steam, etc. should be separately given furnishing the details of purchased utilities consumed, rate and cost with other expenses incurred on generation, with ref. to Sl. 2.

- (v) Details in respect of factory overheads, administration overheads and selling expenses should be furnished, against Sl. No. 3 (d) (c) and Sl. No. 8

- (vi) The basis of depreciation adopted in your financial accounts may please be given, against Sl. No. 3 (f)

- (vii) Please indicate whether the existing price is notional, declared or approved against Sl. No. 14.

TO BE CERTIFIED BY COST ACCOUNTANT/
CHARTERED ACCOUNTANT.

FORM 2

(To be submitted in Duplicate by the importers of drugs appearing in the First and Second Schedules for each imported consignment).

[See Paragraph 2(e) and 6]

1. Name of the Company
2. Address of Registered/Head Office/Factory, if any :
3. Reference to permission given by competent authority for import of the bulk drugs.
4. Name of the drug.
5. Specification of the drug
6. Country from which imported
7. Quantity imported Tonnes/Kgs/Litres/etc.

8. c.i.f. value in foreign currency

	Total Rs.	Per unit Rs.
(a) c.i.f. value actually paid in Rs. (Not to include bank commission, interest, etc.)		
(b) Duty of customs actually paid		
(c) Clearing charges actually incurred with details		
(d) Landed cost (a+b+c)		
(e) Importers margin in case of those who import for sales only		
(f) Proposed Selling Price/Notional Price		
(g) Existing Selling Price/Notional Price, if any		

NOTE : The figures given here to be certified by a practising Cost Accountant/Chartered Accountant.

FORM 3

[Paragraph 2(c), 12, 13 and (14)]

(Form of application for manufactures seeking approval or revision of price of formulations to be submitted in seven copies)

1. Name of the Manufacturer
2. Address of Registered/Head Office
3. Address of the Factory
4. Name of the Formulation
5. Category of formulation and therapeutic group to which it belongs as per Third Schedule of Drugs (Price Control) Order, 1979.
6. Composition as approved by Drug Control Authorities.
7. Industrial Licence/Small Scale Industrial Unit Registration No. and Date
8. Drug Control Authorities Permission No. and Date

Sl. No.	Name of materials	Unit	Previous Rate/unit, if any (Date) Rs.	Current Rate/unit (Date)	Theoretical Qty. required per batch	Over age, if any	Total Qty. required	Cost for the batch (5 x 8) Rs.
1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Imported							
1.								
2.								
3.								
	etc.							
	Indigenous							
1.								
2.								
3.	etc.							

9. Type of formulation

Plain Tablets/coated tablets/soft/hard/printed/capsules/without/with/sealing band/Sterile/Non-Sterile/Liquids/powder/Ointment/Cream/etc.

10. Type of Packing

Aluminium/Paper/Cellophane/Strips/Vials/Ampoules/bottles/tins/Jars/With/Without/dropper/Cutting blades/catch cover/etc.

11. Size of Packs

10's/100's/etc./1 ml/2 ml/10 ml/etc./5 gms/10 gms/etc.

12. No. of Packs sold during the last accounting year

13. Value of sales effected during the last accounting year excluding duty of excise and its percentage to total sales of formulations excluding duty of excise (12 and 13 above applicable in case of revision application only).

14. Break-up of Retail Price :

Existing (If any) Rs/Pack approved on ———)	Now claimed Rs./Pack
--	----------------------------

(a) Material Cost [M. C. as per S. No. 15(d)]

(b) Conversion Cost (C. C. as per norms)

(c) Packing Material Costs (P. M.) (As per S. No. 16 as per norms)

(d) Packing charges (P. U.) (as per norms)

(e) Ex-factory cost (a to d)

(f) Mark-up (M. U. — % on (e) above)

(g) Excise Duty

(h) Retail Price (R.P.) (e+f+g)

15. Material Cost:

(a) Batch Size: Nos./Litres/Kgs/etc.

(b) No. of packs actually obtained from the batch size as in (a) above.

(c) No. of Packs that can be theoretically obtained from the batch size as in (a) above.

(d) Materials' Cost for the batch size as in (a) above:—

Total:

Add : Process loss as per Norms %

Total Material Cost

Total Material cost

Material Cost per Pack

Theoretical No. of Packs

16. Packing Materials Cost:

		Batch Size	Packs of		Tabs/ gms/etc. each	
Sl. No.	Name of packing Materials	Unit	Rater per Unit Rs.		Quantity required per batch Nos./Kgs./ etc.	Value of packing materials per batch Rs.
			Previous (date)	Present (date)		
1	2	3	4	5	6	7
1.						
2.						
3.						
etc.						
		Total				
Add : Process loss as per norms%		of above	Total packing material cost			
			Packing Material cost per pack Total packing Material cost			
			No. of Packs as per batch size.			

Note :—The figures in this form to be certified by a practising Cost Accountant Chartered Accountant.

FORM 4

(To be submitted in seven copies)

(Paragraphs 2(e), 12, 13 and 14)

Form of application to be submitted for price approval of formulation imported in finished form.

1. Name of the Company
2. Address of the Registered/Head Office/Factory, if any
3. Reference to Permission, if any, given by drug control authorities for import of the item.
4. Name of the imported formulation.
5. Type of formulation :
Capsule/Tablets/etc.
6. Composition of the Formulation
7. Type of Packs:
Strip/vial/Ampoule/etc.
8. Pack size:
10's/etc./10ml/etc. 5 gms./etc.
9. Country from which imported and Date of Import
10. Quantity/No. of Packs imported

Total Rs.	Per pack Rs.
--------------	-----------------

11. C.I.F. value in Foreign Currency
(Not to include bank commission, interest, etc.)
12. C.I.F. value in Rs. actually paid
(Not to include bank commission, interest, etc.)
13. Duty of customs, if any, actually paid
14. Clearing Charges (with details) actually incurred

15. Landed Cost (12+13+14)
16. Packing Material, if any as per forms
17. Packing Charges, if any, as per forms
18. Landed cost (including re-packing cost, if any (15 to 17)
19. Mark-up claimed % of S. No. 18
20. Duty of excise, if any

Applicable in case of re-packing

21. Retail Price claimed (18 to 20)

22. (a) Existing Retail price, if any
- (b) No. of Packs sold during the last accounting year, if any.
- (c) Value of sales excluding duty of excise effected during the last accounting year, if any.

Note : Figures given here to be certified by a practising Cost Accountant/Chartered Accountant.

FORM 5

(See paragraphs 2 (c) and (19))

(Form of Price List)

S. No.	Name of the formulation and its form	Composition (main ingredients to be given)	Specification of the pack		Duty of excise		Price to the retailer (inclusive of excise duty) Rs.	Retail Price (inclusive of excise duty) Rs.
			Type (strip/bottle/etc.)	Size (10/100/ etc./1 ml/ etc./1gm/ etc.)	Rate %	Amount Rs.		
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Note:—Information as per this Form shall be given Categorywise as specified in the Third Schedule for all the items including the formulations which are not price-controlled.

FORM 6

Yearly Information

(See paragraphs 2(c) and 25)

1. Name of the Manufacturer
2. Address of the Registered/Head office/Factory
3. Accounting period for which information is given
4. Turnover of bulk drugs:—

Name of the bulk drugs	Quantity		Sales Value (excluding duty of excise, if any)	
	Consumed	Sold	Consumed	Sold
	Kg/Ltrs/ etc.	Kg./Ltrs/ etc./	Rs.-	Rs.
(I) Drugs listed in First Schedule				
(a) Imported:				
1.				
2.				
3. etc.				
(b) Indigenous:				
1.				
2.				
3. etc.				
(II) Drugs listed in Second Schedule				
(a) Imported:				
1.				
2.				
3. etc.				
(b) Indigenous:				
1.				
2.				
3. etc.				
(III) Other bulk drugs:				
1.				
2.				
3.				
Total				

5. Turnover of Formulations:—

Sl. No.	Name	Pack Size	No. of packs	Sales Value excluding duty of excise Rs.
---------	------	-----------	--------------	---

A. Own Formulations:

(i) Category I:

- 1.
- 2.
3. etc.

(ii) Category II:

- 1.
- 2.
3. etc.

(iii) Category III:

- 1.
- 2.
3. etc.

(iv) Others

- 1.
- 2.
3. etc.

B. Sub-Total ()

Purchased Formulations:

(a) Imported:

(i) Category I:

- 1.
- 2.
3. etc.

(ii) Category II:

- 1.
- 2.
3. etc.

(iii) Category III:

- 1.
- 2.
3. etc.

(iv) Others

- 1.
- 2.
3. etc.

Sub-Total (Ba)

(b) Indigenous:

(Category-wise as indicated above).

Sub total (Bb)

C. Export Sales

Total (A + B + C)

6. Allocation of sales and expenses as shown in the audited Profit and Loss Account:—

Sl. No.	Particulars	Total as per audited Profit and Loss Account	Allocation to						(In Rupees)	
			Bulk Drugs	Formulations					Other activities (if any)	Basis of allocation
				Own manufacture	Imported	Export	Indigenous purchased	Sub-total (5 to 8)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

A. Income

1. Sales Income (excluding duty of excise and other taxes)

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2. Cash subsidy (if any)										
3. Other Income										
Total (1 to 3)										
B. Expenses										
4. Raw materials consumed										
5. Packing materials consumed										
6. Powers and Fuel										
7. Salaries and Wages										
8. Stores and Spares										
9. Repairs and Maintenance										
10. Insurance										
11. Depreciation										
12. Royalty										
13. Interest										
14. Head Office Expenses										
15. Dealer's Commission and Discount										
16. Research and Development expenses										
17. Other Expenses										
Total (4 to 17)										
C. Profit before tax (A-B)										
D. Profit before tax as a %age of sales turnover $\frac{C}{A.1} \times 100$										

Note :— (i) The basis of allocation should be reasonable and followed consistently.

(ii) The figures against Sl. No. 1 under Cols. 4 to 9 should tally with the figures under Sl. Nos. 4 and 5 respectively of this Form.

(iii) This Form should be certified by the Company's Auditors.

THE FIFTH SCHEDULE

(See paragraph 15)

Statement showing maximum pre-tax return on sales turnover of manufacturers or importers of formulations.

Category 'A'—Large units with turnover exceeding Rs. 6 crores per annum.	Maximum pre-tax return on sales turnover.
(a) having no basic drug manufacturing activity nor any research activity	8%
(b) having basic drug manufacturing activity at 5% or more of turnover but no research activity	9%
(c) having basic drug manufacturing activity at 5% or more of the turnover and engaged in approved research and development work relating to new drugs	10%

Category 'B'—Medium size unit with turnover between Rs. 1 crore to Rs. 6 crores per annum.

(a) having no basic drug manufacturing activity nor any research activity	9%
(b) having basic drug manufacturing activity at 5% or more of turnover but no research activity	11%
(c) having basic drug manufacturing activity at 5% or more of turnover and engaged in approved research and development work relating to new drugs	13%

Category 'C'—Other units with turn-over of less than Rs. 1 crore per annum.

(a) having only formulation capacity	12%
(b) having basic drug manufacturing activity at 5% or more of turnover	13%

[5(3)/78-Drug-II]

M. S. PANDIT, Dy. Secy.